

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

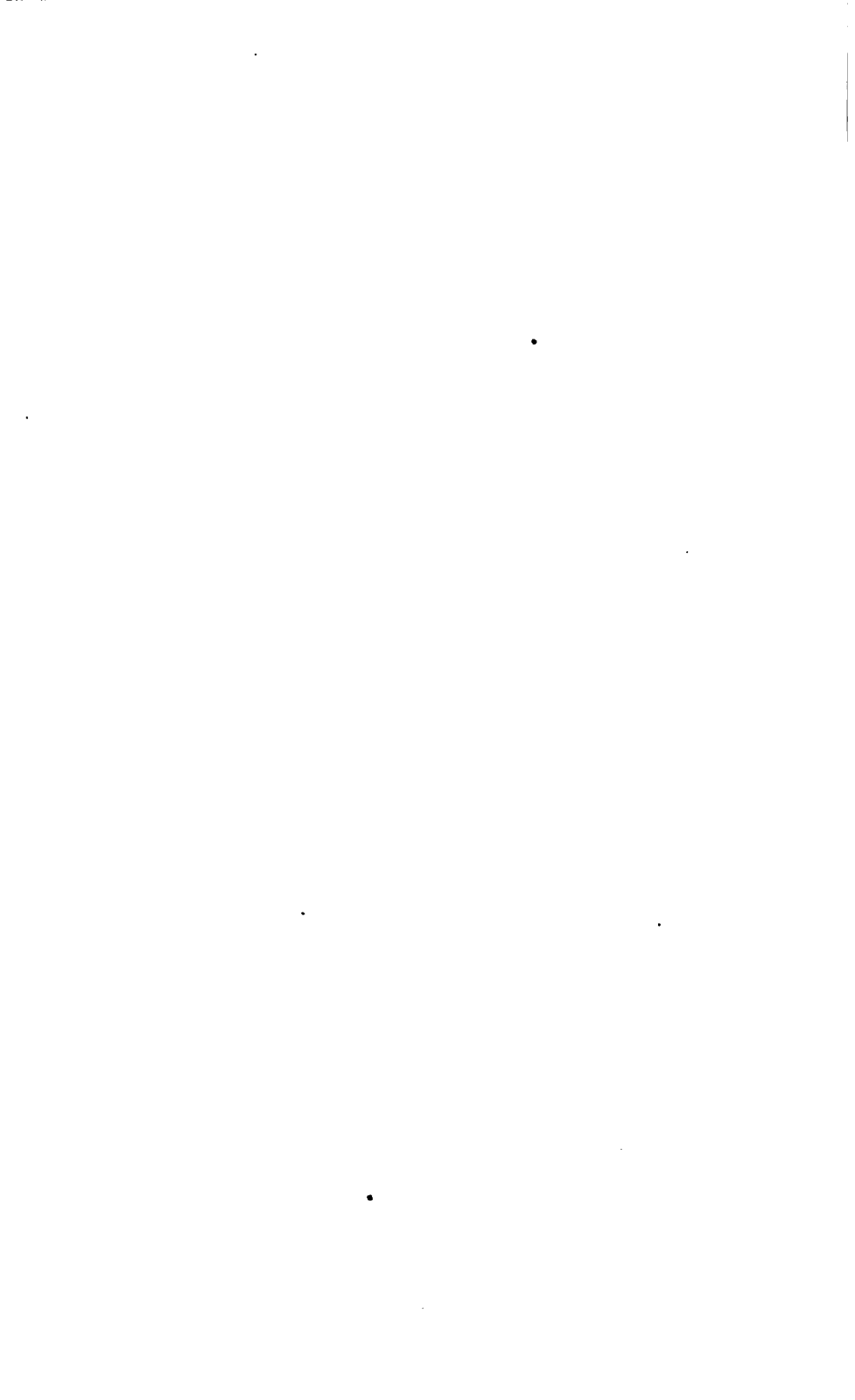
Über Google Buchsuche

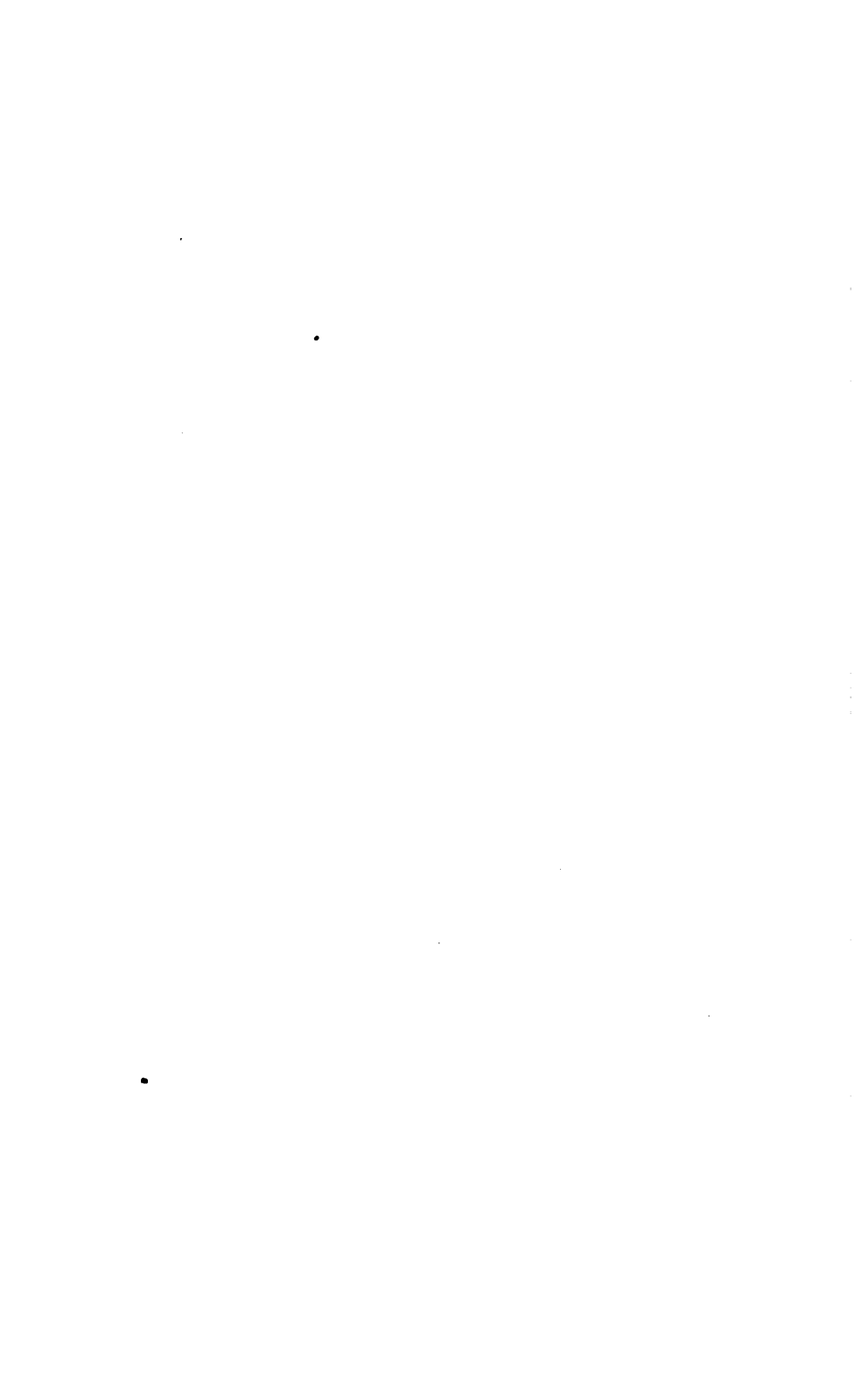
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

Chem 7002.1.3 Bd. Mar. 1898.

SCIENCE CENTER LIBRARY

• . • .





Bolley's Technologie, 46. (Bd. II. 1. 2.)

0

Sandbuch 34.15-4

hemischen Technologie.

In Berbinbung

mit mehreren Gelehrten und Technifern bearbeitet, und herausgegeben von

Dr. P. A. Bollen,

weil. Profeffor ber technifden Chemie am Comelgerifden Bolptechnifum in Burich.

Rad dem Lobe bes herausgebers forigefest bon

Dr. A. Birnbaum,

weil. hofrath und Brofeffor ber Chemle an ber technifden bochichule in Rarierube.

T. 1

Bounder Level.

2

Adi Banbe, die meiften in mehrere Gruppen gerfallend.

Zweiten Banbes erfte Gruppe:

Die Technologie ber chemischen Producte, welche burch Großbetrieb aus unorganischen Materialien gewonnen werben.

3meite Abtheilung:

Die Staffurter gali-Judufirie.

Bon Dr. Emil Pfeiffer,

Mit jahlreiden eingebrudten golgftiden.

Braunschweig, Druck und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1887.

Anfünbigung.

Dieses Werk hat seit Jahren die Thätigkeit des Herrn Herausgebers, der Herren Mitarbeiter und der Berlagshandlung lebhaft in Anspruch genommen. Es darf dem technischen Publikum nach Plan, Aussührung der Bearbeitung, Ausstattung und Preis empsohlen werden.

Es ist bei dem raschen Vorschreiten der chemischen Technologie ein entschiedenes Bedürfniß geworden, das zerstreute reichaltige Material, welches die technische Literatur in den letzteren Jahren lieferte, zu sammeln, zu sichten und das Brauche bare übersichtlich zu ordnen. Nur der geringere Theil der Thatsachen, durch welche sich der Umschwung in den Gewerben kund giebt, sindet sich ohne Entstellung in technischen Zeitschriften, und was verschwiegen, was zu viel gesagt ist, läßt sich nur durch eigene Beobachtung oder personliche Beziehung zu kundigen Praktikern herausfinden.

Es stellt sich das vorliegende Werk folgende Aufgaben durch die angegebenen Mittel:

- 1. Klare und vollständige Darlegung des heutigen Zustandes sämmtlicher auf Chemie gegründeten Gewerbe;
- 2. Rur durch Theilung des umfangreichen Stoffes unter verschiedene Bearbeister kann mit beersicht der Aufgabe genügt werden, sich der Prazis so nahe als möglich anzuschließen. Sämmtliche Mitarbeiter stehen der Waterie der von ihnen übernommenen Abtheilungen des Werkes entweder durch Prazis oder specielle Beobachtung nahe;
- 3. Das Werk wird in acht Bänden, von denen die Mehrzahl in einzelne Gruppen zerfällt, erscheinen;
- 4. Diese Gruppen sollen, mindestens die größeren, für sich verkäuslich sein und so dem technischen Publikum das jede einzelne Industrie zunächst interessirende Material thunlichst leicht zugängig gemacht werden;
- 5. Die rasche Erscheinung ist durch das Zusammenwirken vieler und ausgezeichnester Kräfte gesichert.

Friedrich Bieweg und Sohn.

Holzstiche aus dem zvlographischen Atelier von Friedrich Bieweg und Sohn in Braunschweig.

Papier
aus der mechanischen Papier-Fabrit
der Gebrüder Bieweg zu Wendhausen
bet Braunschweig.

Handbuch

ber

chemischen Technologie.

In Berbindung

mit

mehreren Gelehrten und Technikern bearbeitet

und herausgegeben

von

Dr. P. A. Bollen,

weil. Professor der technischen Chemie am Schweizerischen Polytechnifum in Burich.

Rach dem Tode des Herausgebers fortgesett

von

Dr. A. Birnbaum,

weil. Sofratb und Professor der Chemie an der technischen Sochichule in Rarlerube.

Acht Bande, die meisten in mehrere Gruppen zerfallend.

Zweiten Bandes erfte Gruppe:

Die Technologie der chemischen Producte, welche durch Groß= betrieb aus unorganischen Materialien gewonnen werden.

3weite Abtheilung:

Die Staßfurter Kali-Industrie.

Von

Dr. Emil Pfeiffer.

Mit zahlreichen eingedruckten Holzstichen.

Braunschweig,

Druck und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1887.

Handbuch

der

0

Kali=3ndustrie.

Die Bildung der Salzlager von Staßfurt und Umgegend, sowie von Kalusz

und

Beschreibung dieser Salzlager.

Die technische Gewinnung der Kalisalze aus den natürlich vorkommenden Salzen mit ihren Rebenzweigen

und

Anwendung der Kalisalze in der Landwirthschaft.

Von

Dr. Emil Pfeiffer,

Mit 1 Karte, 2 lithographirten Tafeln und 127 Holzstichen.

Braunschweig, Druck und Berlag von Friedrich Vieweg und Sohn.

1887.

weiterhin aber auch den Consum aus Holzasche gewonnener Potasche mehr und mehr beschränkte. Die Absallproducte der Chlorkaliumsabrikation versträngten ihrerseits die dis dahin in Gebrauch gewesenen Darstellungsweisen für Bittersalz, Chlormagnesium und Brom. Auch ein neues Rohmaterial sür Borsäure fand sich hierbei und die letztzeitige Bervollkommnung in der Erzeugung künstlicher Kälte läßt vermuthen, daß die Gewinnung des Glaubersalzes als Nebenzweig der Chlorkaliumindustrie in noch höherem Grade als disher den Sulfats und Sodasabriken Concurrenz machen wird, welch' letztere ja bereits durch das Auskommen der unter Bermittelung des Ammoniaks und der Rohlensäure direct aus dem Rochsalz bereiteten, sogenannten Ammoniakssioda in ihrer Ausdehnung beeinträchtigt worden sind. Alls ferneres bisher noch nicht genügend gelöstes Problem bleibt der Zukunft die Gewinnung der Salzsäure, sei es aus Chlormagnesium unter Bereitung von Magnesia, sei es durch gegenseitige Zersetung von Bittersalz und Chlorkalium unter Darstellung von Kaliumsulsat, noch vorbehalten.

Das nächst dem Carnallit wichtigste Mineral, der Kainit, dient sowohl in rohem Zustande, wie auch nach seiner Berarbeitung auf schweselsaure Kalimagnesia und Kaliumsulfat, fast ausschließlich für Zwecke der Landwirthschaft. Welche Wichtigkeit der landwirthschaftliche Consum im Absah der Kalisalze einnimmt und in wie hohem Grade derselbe noch der Steigerung fähig ist, dies mögen nachsolgende Zahlen andeuten, von denen die auf Nordamerika bezüglichen durch Director Moot, Westeregeln, im Lande selbst geholt wurden. Nach den statistischen Angaben des Syndicats der Chlorkaliumsabriken dienten von dem 1885 an das Inland und Ausland abgesetzen Chlorkalium etwa 41,2 Proc. der Bereitung des Salpeters, 24,2 Proc. zur Gewinnung der Potasche, 20,4 Proc. für die Landwirthsichaft und je 7,1 Proc. für die Fabrikation des chromsauren Kalis und sonstiger Kali enthaltender Salze, wie des Alauns, chlorsauren Kalis u. s. w.

Unter Hinzurechnung des Kainits, dessen Kaligehalt sich zu dem des Carnallits mie 20 zu 16 verhält, entfallen dagegen auf die Landwirthschaft Proc., auf den Salpeter 28 Proc., auf die Potasche 17 Proc., auf chromsaures Kali 5 Proc. und die restrrenden 5 Proc. auf Alaun nebst sonstigen Kaliumsalzen.

Zu einem Hauptabnehmer der Kalisalze für landwirthschaftliche Zwecke sind die Vereinigten Staaten von Nordamerika geworden und doch waren von 72 Millionen Hectar Landes, welche sich 1882 dort in Cultur befanden, nur etwa 16 Millionen Hectar, also 22,2 Proc. der Fläche, künstlich gedüngt. Von jener Gesammtsläche waren bestellt mit Mais 37 Proc., mit Weizen

Borwort. VII

21 Proc., mit Hafer 10 Proc., mit sonstigen Körnerfrüchten 3 Proc., mit Kartoffeln 1,2 Proc., mit Tabak 0,4 Proc., mit Baumwolle 9,3 Proc., mit Heu und anderen Futterkräutern 18,1 Proc.

Für die 25,7 Millionen Hectar, welche Deutschland damals (ohne Gärten und Weinland) in Cultur hatte, dürfte dies Berhältniß eher noch geringer sein, weil hier die Landwirthschaft in Verbindung mit Viehhaltung und für den eigenen Consum arbeitend noch die Regel bildet, während Nordamerika 77 Proc. seiner landwirthschaftlichen Producte nach Art einer Industrie für den Export gewinnt. Bei dieser Art des Raubbaues war es der schreckhafte Rückgang der Erträge und der Rentabilität des Bodens, welcher Nordamerika zwang, seine Zuflucht zur künstlichen Düngung zu nehmen, und für Deutschland, dessen Culturboden nicht mehr einer der Zunahme seiner Bevölkerung entsprechenden Vermehrung fähig ist, liegt gleichfalls das Heil nur in der rationellen aber intensiven Bewirthschaftung des Bodens unter Zuhülfenahme künstlicher Düngung, wobei immer noch rentabele Erträge gewonnen werden können. Es würde sehr falsch sein, wenn Deutschland seinen Anbau von Hackfrüchten und Futterkräutern zu Gunsten des extensiven Baues von Körnerfrüchten beschränken wollte, vielmehr ist ein den Vortheilen, welche die Natur oder besondere Verhältnisse den verschiedenen Ländern bieten, angepaßter Austausch der Producte der Landwirthschaft wie der Industrie das einzig Richtige. Deutschland zahlt für Stickstoffdunger und Phosphate weit höhere Beiträge an das Ausland, als es für seine Kalisalze empfängt, auch führt es noch chromsaures Kali und einzelne andere Chemikalien ein, dagegen exportirt es Salpeter und Potasche, die es früher vom Auslande erhielt. Nordamerika, dessen Industrie durch hohe Löhne, Kohlen u. s. w. noch vielfach mit Schwierigkeiten zu kämpfen hat, bezog 1884 noch fast gleich viel Salpeter aus Indien (4000 Tons) als es selbst darstellte, obschon auf ersterem ein Einfuhrzoll liegt, während Chlorkalium und Chilisalpeter frei eingehen. Bei noch höherem Einfuhrzoll entnahm es im gleichen Jahre von England 530 576 Kilogramm chlorsaures Kali, von Frankreich 784 384 Kilogramm Potasche, aus Wollschweiß und wohl auch aus Rübenasche gewonnen, während es früher selbst Europa mit Potasche versah. Das für ersteres nöthige Chlorkalium erhielt England von Staß= furt, und Frankreich führte seiner Landwirthschaft als Ersatz billige deutsche Kalisalze zu.

In manchen der oben für die Kaliindustrie als wichtig angeführten Salze spielt das Kali eine mehr nebensächliche Kolle. So pflegt man nament= lich in Frankreich den Alaun mit schwefelsaurem Ammoniak an Stelle des

schweselsauren Kalis zu bereiten, und dem chromsauren Kali sowie dem Ferrochankalium wird zur Zeit durch die entsprechenden Natriumsalze heftige Concurrenz gemacht.

Für das hlorsaure Kali bildet die Bereitung des Chlors die schwierigere Aufgabe; so wurde es besser bei diesem und der Salpeter in Verein mit der Gewinnung des Chilisalpeters in dem Werke von Lunge besprochen.

Hieraus ergab sich also von selbst eine Abgrenzung für die enger an das Kalivorkommen von Staßfurt und Umgegend sich anschließenden Industriezweige, von denen namentlich das Kaliumsulfat und die Potasche bisslang einer eingehenderen Darstellung noch ermangelten, obschon die große Jahl auf beide bezüglicher Patente, die übersichtlich zusammengestellt wurden, die Würdigung des Gegenstandes bekunden.

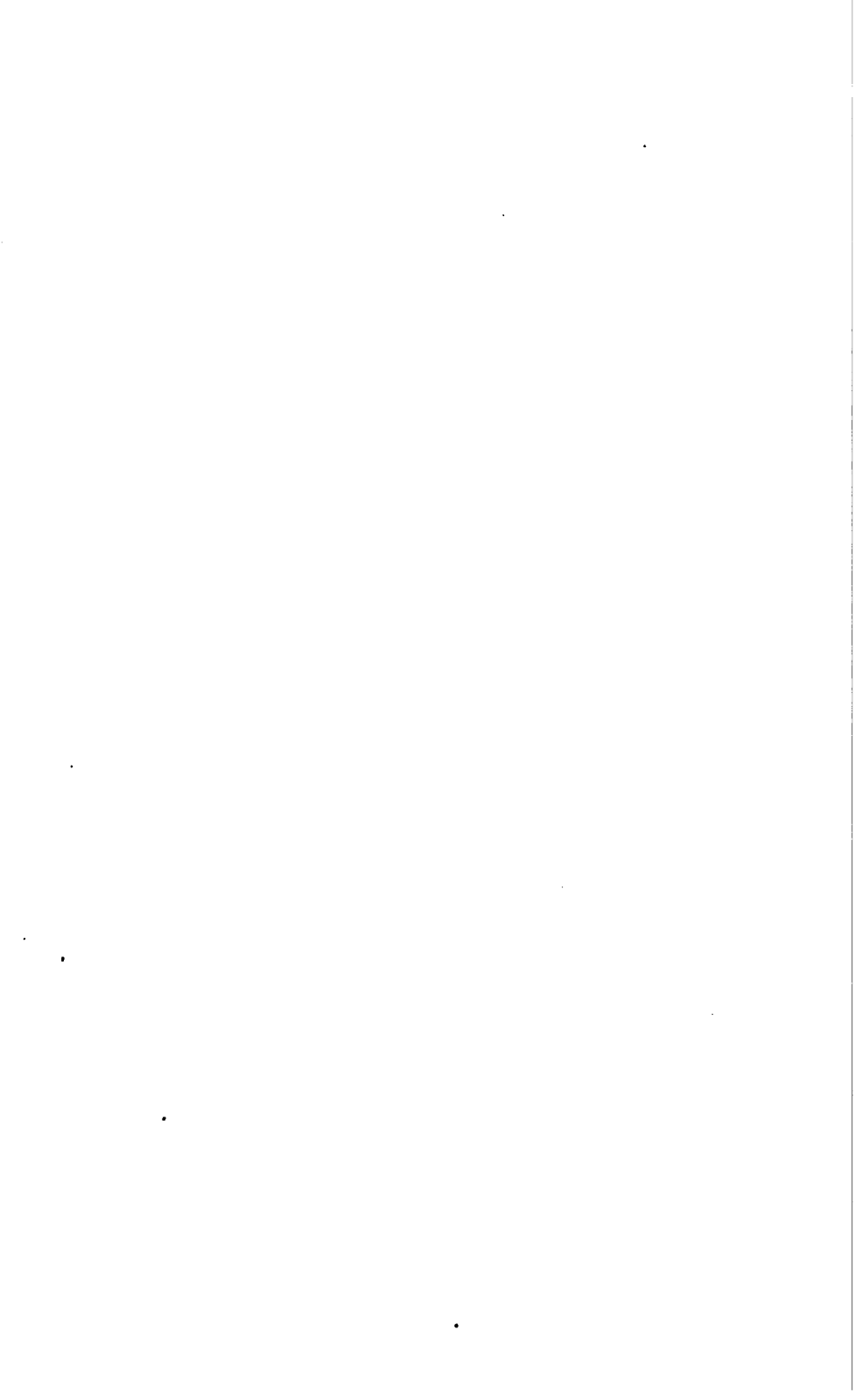
Bei dem die Grundlage bildenden Chlorkalium wurden auch die Heiz= vorrichtungen für Braunkohlen einer ausführlicheren Betrachtung unterzogen, da lettere in Staffurt fast ausschließlich als Brennmaterial dienen, aber auch noch in vielen anderen Gegenden vorkommen, ohne immer genügend beachtet zu sein. Hier wurde ebenfalls ein Bild der für jede Industrie so wichtigen Erforschung der Verlustquellen und des Selbstkostenpreises durch monatliche und halbjährliche Aufnahmen der Bestände gegeben. Für sämmtliche Artikel berücksichtigte man auch die Handelsverhältnisse und Verbrauchs= zweige und führte mit Sorgfalt bis auf die jüngste Zeit Alles an, was für den Gegenstand von praktischem oder wissenschaftlichem Interesse erschien. Die Gewinnungsweisen der einzelnen Producte wurden möglichst aus ihren Aufängen heraus verfolgt und auch anderwärts gebräuchliche Methoden erwähnt, die ich oft persönlich dort kennen gelernt hatte. Die gedrängte Betrachtung über die Ernährung der Pflanzen und die Verdauungsvorgänge im Boden, welche der Abtheilung über Kalidungesalze eingefügt wurde und zur Beschreibung der Industrie streng genommen nicht gehört, möge man der innigen Ueberzeugung von der hohen Wichtigkeit der künstlichen Düngung und dem Wunsche, auch meinerseits ein Körnchen zum leichteren Verständ= niß und zur besseren Würdigung dieser Punkte beizutragen, zu gute halten. Ungenügende Klarheit hierüber, die man häufig genug bei den nicht speciell diesem Zweige zugewandten Chemikern antrifft, giebt ja beim Landwirthe das gewöhnlichste Hinderniß für die richtige und ersprießliche Anwendung der demischen Düngung ab.

Wenn durch die vorerwähnten Erweiterungen die Zeit der Ausführung und der Umfang des Bandes die ursprünglich gesetzten Grenzen weit über= schritten hat, so sei an dieser Stelle zunächst dem mich ehrenden Vertrauen und der Geduld des Herausgebers und Verlegers mein Dank gezollt; in gleicher Weise schulde ich denselben aber auch den älteren und jüngeren Fachgenossen, die, nachdem ich die eigene praktische Thätigkeit in diesem Zweige aufgegeben, mit so viel Liebenswürdigkeit mir ihre Thore öffneten und mich mit werthvollen Beiträgen unterstützten. Je öfter ihre Namen im Verlaufe des Werkes wiederkehren, um so mehr bin ich denselben zu Danke verpflichtet.

Rur da, wo ich wußte oder vermuthete, daß die Anführung des Ramens nicht erwünscht sei, unterblieb dieselbe; jenen Herren sei also noch besonders gedankt.

An dieser Stelle möchte ich auch um Entschuldigung bitten, daß ich so oft das eigene Ich habe sprechen lassen, aber rückhaltsloses Darbieten alles dessen, womit eigener Fleiß und Nachdenken, angeregt durch ausgezeichnete Lehrer, sowie eine mehrjährige Praxis im Auslande und Inlande auf dem Gebiete der Technik der Alkalien mich bereichert, war es in erster Linie, was mich ermuthigte, die etwas leichthin übernommene Aufgabe zu Ende zu führen; so möge denn die gute Absicht für mich in die Wagschale sallen, wo etwa noch Nängel in der Ausführung gefunden werden.

Der Berfaffer.



Inhaltsverzeichniß.

Seite

s Vorgeschichte bis zum Aufschluß des Salzlagers 1	Au
Weiteres zum Staßfurter Salzvorkommen 5	₹ā
d sich anschließender Salzvorkommen 5. Umgrenzung und Charaks Magdeburg sharzer Beckens und seiner Salzvorkommen 7. Ents verschiedenen Kalisalzschächte 9. Schichtensall, Streichen und Auss r Kalisalzmulde 11. Uebersicht der Deckschichten 13.	
des Salzlagers nach seinen einzelnen Abtheilungen 14	Ve
tregion oder Region des Steinfalzes 15. Polyhalitregion 16. on 17. Carnallitregion nebst dem Kainit und Hartsalzvorkommen schopische Einschlüsse 19. Vorkommen von Gasen 20. Zusammen=Salzthons und Douglashaller Pseudomorphosen und Glauberit 22. des krystallisirten Quarzes und Dolomits im Salzthon 23. Die se krystallisirten Quarzes und Dolomits im Salzthon 23. Die se 24. Region des oberen Steinsalzes mit Einschlüssen von Polyskrugit 25.	
e Betrachtung der Salzvorkommnisse 26	Ni
t 26. Steinsalz 27. Rieserit 29. Polyhalit des unteren und zssiss 30. Krugit 32. Carnallit 33. Krystallisation desselben rwärme 34. Tachhydrit 35. Boracit und Staßfurtit 36. Verzüber den Zusammenhang beider 38. Staßfurtit auß dem Carzbem Rainit 39. Eisengehalt desselben 41. Hydroboracit 41. Kainit 43. Schönit (Pikromerit) 45. Astrakanit 46. Reichardtit erit 47. Sylvin 48. Bischosit 48.	
Salzlager mit Hinsicht auf das Staßfurter Vorkommen 50	Bil
des Reerwassers und Meersalinen 52. Salzseen als Bildungs= Salzlager 56. Bildung von Mulden durch Erdrunzelung 57. Anhydrits und Steinsalzes 58, des Polyhalits und Kieserits 60, its und Salzthons 61. Bildung des oberen Salzstözes 62. Er= Rogensteinsattels 63. Spätere Umbildungen im Salzlager 64. ruch mehrerer Etagen im Leopoldshaller Werk 65.	
Meeressalze	Ur
ng der Gesteine durch Wasser und Kohlensäure 67. Der Gensir	
ätiges Vorbild 69. Umsetzung der gelösten Salze 70. Zur Genesis its 71. Kaligewinnung aus Gesteinen 71.	

	Seite
Ralisalzvorkommen zu Kalusz in Ostgalizien	72
Anfänge des Kalibergbaues 74. Producte der Salzschächte zu Kalusz 75. Kaluszer Sylvin und Kainit 76. Aufgabe des Kaluszer Kalibergbaues 77. Bildung des Kaluszer Kalisalzvorkommens 78.	
Anderweite ausländische Vorkommen von Kalisalzen	79
Ostindische Mutterlaugensalze 80.	
Bergmännische Gewinnung der Salze	81
Debitverhältnisse der Staßfurter Bergproducte	85
Bertrieb des Steinsalzes 85, des Carnallits 89, des Abfallsalzes 90, des Kainits 90, des Hartsalzes 92, des Kieserits 92, des Polyhalits und Krugits 92, des Boracits (Staßfurtit) 93. Tabellen über die Debitzahlen der Werke zu Staßfurt und Umgegend 94. Gesammtvertrieb der Werke 97.	
Allgemeiner Einfluß und Consumverhältnisse der Staßfurter Raliproducte	99
Veränderungen durch das Erscheinen des Staßfurter Chlorkaliums 100. Einfluß auf verschiedene Industrien 102. Uebersicht des Chlorkalium= verbrauchs 103.	
Anfänge und Entwickelung der Staßfurter Kaliindustrie Successives Entstehen der Kalisabriken 106. Schwankungen im Consum 109. Convention der Fabriken und Salzwerke 110. Preisbewegungen des Rohsalzes und Chlorkaliums 113. Gesammtabsatz an Kalisalzen 115.	105
Chlorkalium	116
Gewinnung des Chlorkaliums	127
Anfuhr des Rohjalzes 128. Probenahme und Qualität desselben 129. Grundzüge der Verarbeitung 131. Verarbeitungsmethoden 132.	
Methode I. Chlorkaliumgewinnung aus dem Rohsalz unter theilweise directem Auskrystallisiren	134
Darstellung der Rohlösung	
Zerkleinerung des Rohjalzes 136. Elevatoren 139. Löseihurm 140. Bersichiedene Arten der Lösekesselle 142. Löselauge und Vorwärmen derselben 151. Herstellung der Rohlösung 153. Trennung der Lösung vom Rückstande und Schlamm 157. Behandlung des Rückstandes und Zusammensehung desselben 158. Trennen des Klärschlammes durch Senkheber 159. Nutschapparate 161. Filterpressen 163. Pressen mit nachträglicher Auslaugung 164. Zussammensehung des Klärschlammes 167.	100
Arhstallisiren der Rohlösung	167
Salzabscheidung aus Rohlösungen 168. Zusammensetzung der Rohlösung 170. Arnstallisirkästen und Salzbühnen zum Abtropfen des Salzes 171. Zussammensetzung von Wands und Bodensalz 174.	
Berdampfung der Mutterlauge und Gewinnung des künstlichen Carnallits	174
Salzabscheidung bei zweimaliger Verdampfung 175. Verschiedene Arten der Verdampfung 176. Braunkohlen als Brennmaterial 177. Planroste	- * Z

Inhaltsverzeichniß.	XIII
und Treppenroste 178. Details der Treppenroste 179. Bedienung derselben	Geite
185. Brauntohlenseuerung vor einem Flammrohrkessel 185, vor einer Sattelspfanne 189, vor einer Flammrohrpfanne 190. Wärmeschungmasse 191. Reuerungen zur Anwendung der Flammrohrpfannen 192. Verdampfung mittelst Dampf 194. Bacuumverdampfapparat 195. Berdampfungsvorgang 196. Zusammensetzung der Bühnensalze 198. Berarbeitung des Bühnenssalzes 199.	
Gewinnung und Berarbeitung des fünstlichen Carnallits	200
Salzabscheidung beim Erkalten der Garlauge 200. Zusammensetzung des Doppelsalzes und der Endlauge 201. Zerlegung des künstlichen Carnallits 202. Doppelsalzlösung und zweite Mutterlauge 203. Zusammensetzung des Chlorkaliums (zweites Product) 204.	
Reinigung des Chlorkaliums durch die Dectoperation	204
Deckbottiche von Holz und Eisen 205. Mehrmalige Verwendung der Deckslaugen 207. Wirkung des Abdeckens und Zusammensetzung der Producte und Laugen 208. Umkrystallisiren niedergrädiger Producte 210.	
Fertigstellung des Chlorkaliums durch Trodnen oder Cal- einiren	211
Abtropfen in Leden oder Centrifugiren 211. Trodnen in Calciniröfen	
212, auf Darren 213. Darrknorpeln und automatische Schabevorrichtung für Trockendarren 215. Thelen'sche Trockenapparate 216. Verpackung des Chlorkaliums 218. Wusternahme und Zusammensekung desselben 219.	
handelsberhältnisse	220
Berkaufssyndikat und Usancen beim Berkauf 220. Gesammtproduction an Chlorkalium 222.	
Erkennung und Gehaltsbestimmung des Chlorkaliums, sowie in Betracht kommender Salzgemenge	222
Unterscheidung durch Löthrohr und Spectrostop 222. Qualitative Nachsweisung von Ratron und Kali 223. Fällung des Kalis als Weinstein 224, als Alaun, Rieselstuorkalium, Kaliumperchlorat, Kaliumpikrat 225. Besstimmung durch Differenzanalyse, durch Temperaturerniedrigung 226. Beskimmung als Kaliumplatinchlorid 227. Behandlung bei Sulfatgehalt 229. Auswaschen und Wiegen des Riederschlages 230. Directe Bestimmung des Ratrongehaltes 233. Regeneration des Platins und Darstellung des Platinschlorids 234.	
Situationsplan einer Chlorkaliumfabrik	237
Berlust quellen der Chlorkalium fabrikation	240
Controle des Betriebes und Selbstoftenpreis	243
Aufnahmen und Abschlüsse 244. Selbstfosten 245.	
Rethode II. Chlorkalium gewinnung aus Rohsalz durch die Zwischenstufe des künstlichen Carnallits	
Details der Carnallitarbeit 247. Kalte Zersetzung des Doppelsalzes 248. Geschleudertes Chlorkalium 249.	
Combination der Methoden I. und II	249
Rethode III. Chlorkaliumgewinnung aus dem Rohjalz durch Zerlegung auf kaltem Wege	251

Frühere Bersuche 251. Darstellung des Fertilizers 252.

	Scut
Weitere Methoden zur Berarbeitung des Rohfalzes	254
Mechanische Aufbereitung 255. Separation in verschiedene Korngrößen 256. Sezverfahren und Producte desselben 257.	
Chlorkaliumgewinnung aus Sylvin zu Kalusz	26 0
Uebersicht der an die Chlorkaliumfahrikation sich anschließen-	965
den Fabrikation zweige	
Gewinnung des Rieferits	200
Bitterfalz aus Rieserit	272
Allgemeines 284. Geschichtliches 286. Bacuum Gismaschinen 289. Seminnung des Glaubersalzes 290. Herstellung der Lösung 291. Abscheidung des Glaubersalzes 293. Arystallisirtennen 294. Abkühlung in tieser Schicht 296. Reinigung des Glaubersalzes 297. Calciniren des gereinigten Glauberssalzes 299. Zusammensetzung der Producte 301. Anwendung des Glauberssalzes 302.	284
Löserückstand als Zusag bei der Fabrikation ordinärer Glass sorten	304
·	
Allgemeines 305. Gewinnung des Chlormagnesiums 307. Selbstfosten und Versandt desselben 308. Zusammensetzung und Anwendung 309. Magnesias cement 311. Magnesia 312. Chlorbarium 315.	900
Die Effluvien der Chlorkaliumfabriken und Salzwerke Unalysen des Bode-, Saale- und Elbwassers 317.	316
Brom aus Endlauge	318
Allgemeines 318. Geschichtliches 319. Gewinnung des Broms 320. Bersschiedene Methoden 321. Säurefeste Sandsteinapparate 322. Bromrohseltilation 323. Continuirliche Apparate 326. Reinigung des Broms 328. Schädlichteit der Bromdämpse 329. Selbsttosten und Berwendung des Broms 330. Solidificirtes Brom 332. Gewinnung des Bromeisens 333. Geswinnung des Bromfaliums 334. Allgemeines und Methoden 335. Bersschren in Deutschland und jährliche Production 338. Prüfung und Besstimmung der hlorhaltigen Bromproducte 340.	
Schwefelsaure Kalimagnesia (Schoenit) und Kaliumsulfat aus Kainit oder Chlorfalium und Magnesiumsulfat gewonnen Allgemeines über Kaliumsulfat 344. Zersezung beim Lösen von Kaliums magnesiumsulfat für sich und mit Chlornatrium 345. Löslichkeit des Kaliumssulfats 348. Geschichtliches 349. Uebersicht der Patente 351. Sewinnung der Kalimagnesia aus Kainit 354, durch Extrahiren 355, durch kaltes Maceriren mit Bittersalzlösung 359, durch Behandlung unter	344

•	•	•	•

Seite

Druck 360. Bersuche zur Berarbeitung des Kaluszer Rainits 363. Sonstige Berarbeitungsmethoden 364. Zusammensetzung der Kalimagnesia 366.

Schweselsaure Kalimagnesia und Kaliumsulfat aus Chlorkalium oder Carnallit und Magnesiumsulfat oder Rieserit 366. Gewinnung der Kalimagnesia
und Berarbeitung derselben auf Kaliumsulfat 367. Selbstkosten 369. Weiteres zur Kaliumsulfatsabrikation 369. Zusammensetzung des Productes 371.
Continuirlicher Apparat für diese Arbeit 372. Gewinnung von Kaliumsulfat
aus obigen Producten unter Beihülse des Erhitzens in Oesen 373. Combination der Gewinnung von Kaliumsulfat, Chlorkalium und Glaubersalz 375.

Cewinnung von Kaliumsulfat und Salzsäure aus Chlorkalium und Schwefelsäure..... 877

Geschichtliches 377. Die Rohmaterialien 378. Tabelle über den Gehalt der Schwefelsäure 379. Flammöfen und Muffelöfen 380. Sulfatschalen 386. Handbetrieb 386. Wechanischer Sulfatirungsofen nach Jones und Walsh 388. Mactear's continuirlicher Rotirosen 389. Production der verschiedenen Oefen 391.

Gewinnung der Salzsäure 391. Löslichkeit des Salzsäuregases und Geshalt der mässerigen Salzsäure 392. Leitungen für das Gas aus Eisen, Thon und Sandstein 394. Condensationsapparate aus Steingut 395. Sandsteinstusen und Waschhürme aus Sandstein 397. Tellerthürme und vereinzelte Einrichtungen 398. Verpaden der Säure 400. Reinigung der Salzsäure von Schweselsäure 401. Betriebsresultate und Qualität des Kaliumsulfats 402. Usancen im Geschäft mit Kaliumsulfat 405.

Potasche aus Kaliumsulfat oder Chlorkalium gewonnen . . . 406 Allgemeines über Potasche 406. Löslichkeit und Procentgehalt der Lösunsgen 407. Geschichtliches 409. Uebersicht der Patente zur Gewinnung von Kaliumcarbonat oder Kalihydrat aus Kaliumsulfat oder Chlorkalium 411. Darstellung der Potasche nach Leblanc 418. Rohmaterialien 418. Theorie

Darstellung der Potasche nach Leblanc 418. Rohmaterialien 418. Theorie des Borganges 419. Details der Schmelzösen und Schmelzoperation 420. Bereitung der Schmelzbrode 424. Cyanverbindungen und Bekämpfung ihres Entstehens 425. Analyse der Schmelzen 426. Auslaugen der Schmelzen 428. Continuirlicher Laugeapparat 428. Zusammensehung der Schmelzelaugen 430. Carbonisiren und Berdampsen der Schmelzlaugen 431. Calciniren der Potasche 432. Qerstellung der Oesen 432. Umlösen der Potsasche 433. Qualität und Untersuchung der Potasche 434. Directe Bestimmung des Natrongehaltes 435. Hydratirte Potasche 435. Selbstsosten der Potsasche 436. Berwerthung des Löserückstandes 437.

Borjäure aus Staffurtit (Boracit) 439

Allgemeines und Löslichkeit 440. Ursprung und Vorkommen 441. Preissverhältnisse 442. Rohmaterial 443. Verschiedene Arten der Bearbeitung 444. Gewinnung der Rohborsäure nach Schultze 445. Umlösen und Waschen der Rohborsäure 446. Zur Verarbeitung der Schlämme auf Borsäure 447. Bestimmung der Borsäure 448. Anwendung 449.

Ralidüngemittel und ihre Anwendung 450

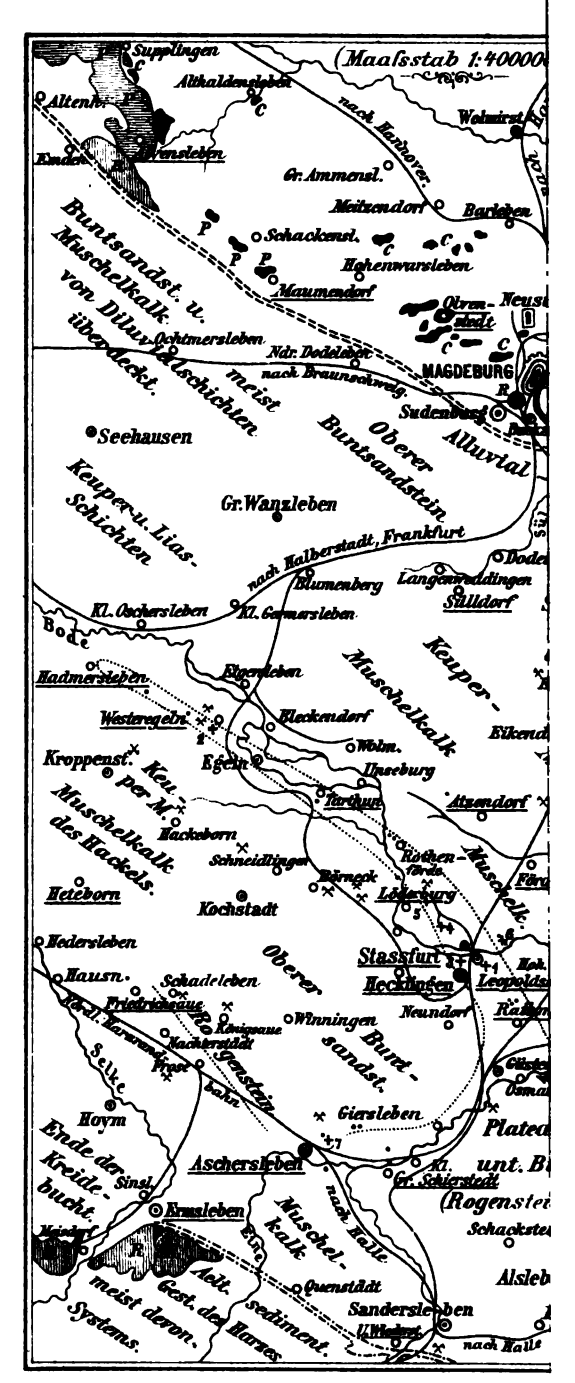
Geschichtliches 451. Zubereitung der Kalidungesalze 453. Calciniren der Kalidungesalze 456. Mahlen der Düngersubstanzen 457. Herstellung von Mischungen 458. Versandt und Uebersicht der Producte 460. Zusammensiezung der Düngesalze 461. Frachtverhältnisse 463. Untersuchung der Düngesalze 464.

Ernährung und Wachsthum der Culturpflanzen 464. Affimilation und Stoffwechsel 465. Wichtigkeit gewisser Mineralstoffe 466.

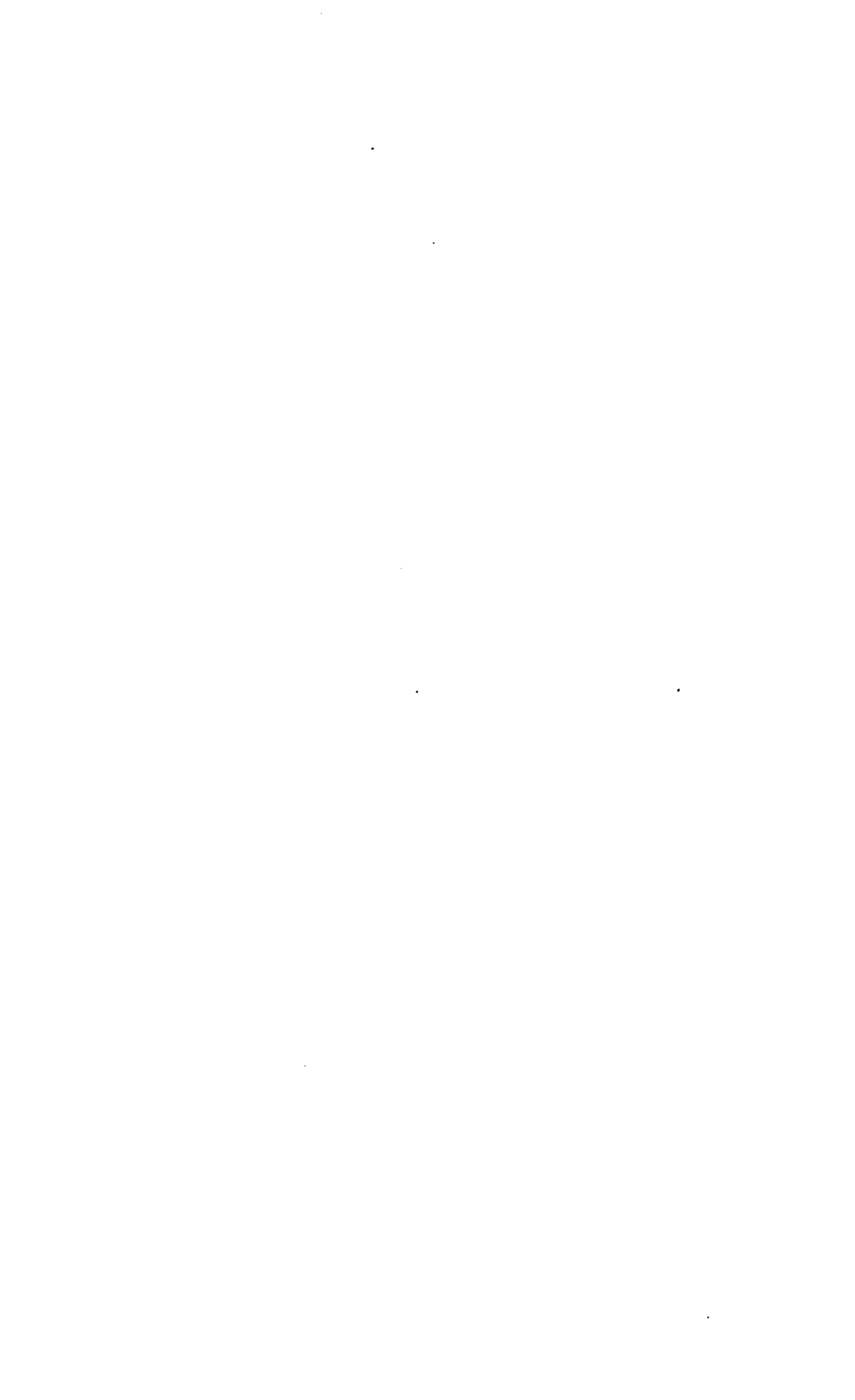
Der Culturboden und die Berdauungsthätigkeit desselben 468. Bildung des Culturbodens 469. Berdauungsvermögen desselben 470. Fäulniß und Salpeterbildung 472. Aufsuchen der Nährstoffe durch die Wurzeln 473. Bildung des Moorbodens 474. Jusammenseyung einiger Moore 475. Absforptionsfähigkeit des Bodens 476.

Anwendung der Düngersubstanzen 477. Vergleiche über den Verbrauch der Düngerstoffe 478. Jahresentnahme durch die Culturgewächse 480. Zur Phosphatdüngung 481. Zur Stickstoffdüngung 482. Anwendung der Kalisdünger 483. Zeit und Form ihrer Anwendung 484. Vermeidung einsseitiger Düngung 485. Düngungsspstem nach Schultzelupit 487. Cultur der Moore 488. Zur Erschöpfung der Kalisalzlager 490. Ersatz des Kainits und Consumverhältnisse 491.





Pfeiffer, Kali-Jndustrie.



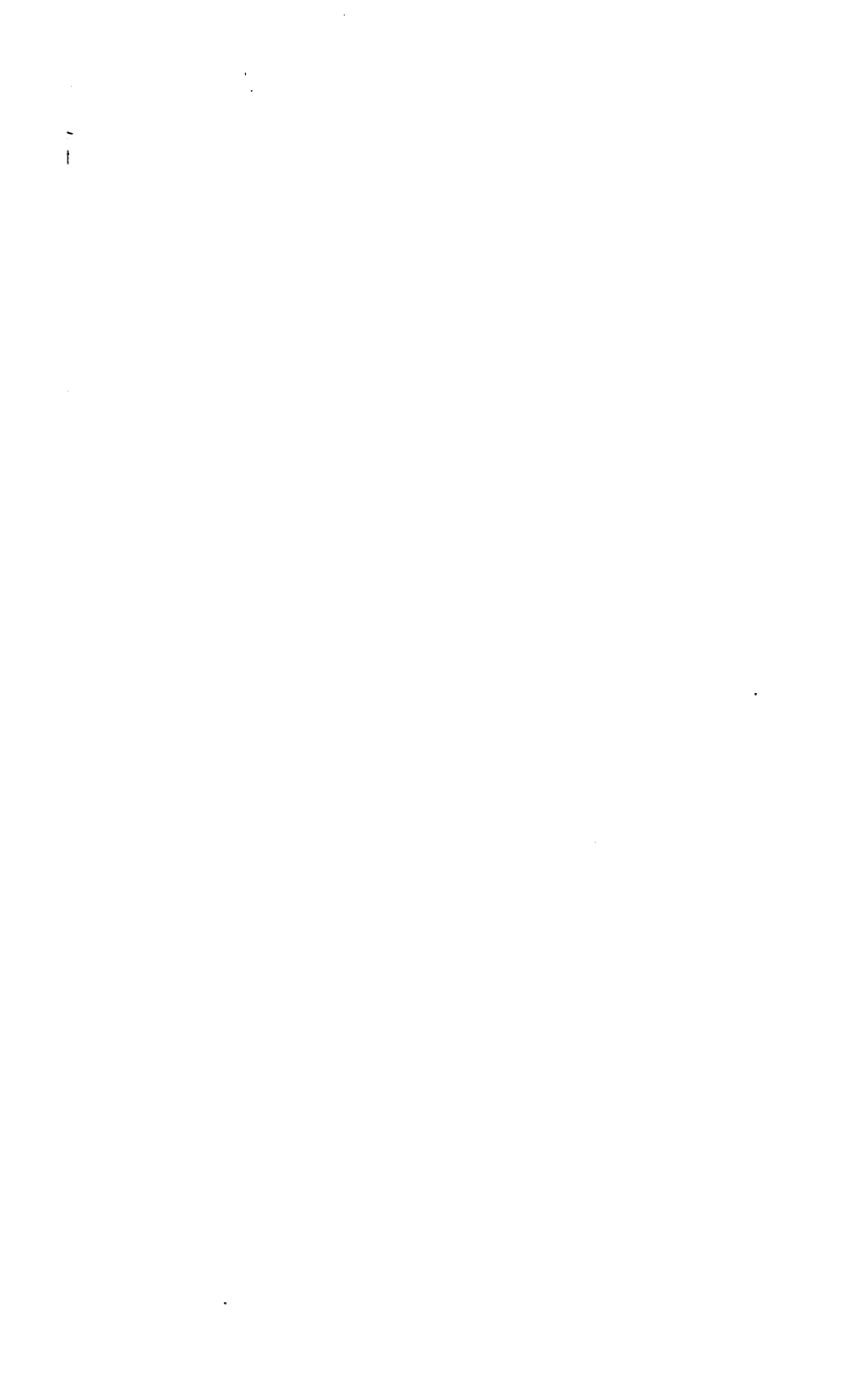




ig.4 lds ort

Sats Caru

DIL



		Durchteux				chtenfolge	P a
et <u>n</u>	7.	1. Leopoldshall Förlerschacht				4. Stassfurt Adenbucksch.	Neu
		Dilurium.	Dam &Di	hor.	Diluvium.	Dammerde.	Da
0			<i>G</i> ур:	s .		Rothe	
0		Anhydrit.	Anhydr	it.	Rothe Schiefer-	Schiefer- letten.	Sc
0 -	Π	muyaa.			letten.		
0	Д		1				U
- 0			Salzth	on.			
0		Sulzthon (itioikelgrau)	mit Atterka Glauberi Salztho mit Salz	ta j	Rothe u.	Rothe u.	
	Н				blaue Schie	ferletten.	!
		Kalisalz nicht	Steinsa		ferletten.		Ra bla
Ì	H	bauwiirdig.			GVDS.		fer
	H		Unreines	alæ.	RotherThon.]	
20		Herabreichen des Kainites.			Anhydrit	Gyps. Rother Thon .	
<i>io</i> -		Steinsal z	Kalisal VI.bbaus		Saizthon	Steinsalz (Oberes	An
-	Ħ	(Unteres	A		Malata sasti in interest	Flöz	Ste
00		Flöz spätig.)	Linsonesen		Kalisalze.	körnig.)	(t
		VI Abbausokte.	IX.Ab b	ous.	Steinsalze (spätig.)	Bisherige tieste Abbaus.	Ab
50			Region		T.Abbausohle		Tie i.ne
		YH 122 29	XI. Abba XII. Abba		Bisherige tiefste Abbaus 384,5 m .	Vermuthl, Beginn des Salv thones.	Veri des
00		XII.Abbausokle 398 m.				Verm, Beginn des Kalisul s es.	

Pfeiffer, Kali-Jndustrie.

Verlag v. Friedrich Vieweg & Sohn in B

Aus Staffurts Vorgeschichte bis zum Aufschluß des Salzlagers.

Staßfurt, zum Regierungsbezirk Magdeburg (Kreis Calbe) gehörig, liegt an der Zweigbahn Schönebeck-Güsten, welche eine Duerverbindung zwischen den Linien Magdeburg-Halle-Leipzig und Halberstadt-Aschersleben-Cöthen hersstellt. Noch 1850 hatte Staßfurt nur 2000 Einwohner und das seit 1872 mit ihm zu einer Gemeinde vereinigte, jenseits der Bode liegende Dorf Altschafturt 1000 Einwohner. Nach der letzten Volkszählung hat Staßfurt aber 16 000, dazu das dicht angrenzende Leopoldshall 4000 Einwohner. Letzteres ist überhaupt erst seit 1860 aus einer Colonie des anhaltischen Dorfes Neundorf entstanden.

Der vorwiegend flache Charakter der dortigen Gegend, deren fruchtbarer, durch Humusgehalt oft intensiv schwarz gefärbter Boden für die Cultur von Zuckerrüben und Hackefrüchten besonders geeignet ist, läßt hier und da zerstreut hohe Schornsteine erblicken, die großentheils Zuckerfabriken, Cichoriendarren, Brennereien oder Braunkohlengruben angehören.

Bei der Annäherung an Staffurt-Leopoldshall tritt plötzlich eine so große Anzahl hoher Fabrikschornsteine hervor, daß man hieraus sofort den Sitz einer besonderen, auf ein Naturvorkommen gegründeten Industrie erkennt.

Daß diese auf das dortige Salzvorkommen sich basirt, das deuten die hohen Salzrückstandsberge zu Seiten der einsach gebauten Fabriken an, ebenso auch weiß bereiste Stellen, die sich oft dicht neben fruchtbaren Feldern sinden und entweder allen Pflanzenwuchses bar sind, oder fast ausschließlich mit den roth angehauchten, scheinbar blätter= und blüthenlosen, dickwulstigen, gegliederten Stengeln des Glasschmalz (Salicornia herbacea L.) bestanden sind.

Derartige Salzwiesen finden sich namentlich da, wo alte Soolquellen noch den Boben durchdringen, wie hinter Leopoldshall 1) oder bei Staßfurt in der Sülze.

¹⁾ Bon anderen Salspstanzen fand ich dort: Chenopodina maritima Moq., Tand., Triglochin maritimum L., Plantago maritima L., Glaux maritima L., Aster Tripolium L., Spergularia salina Presl., Sperg. media Gke., Atriplex roseum L., Atripl. Sackii Rostk. und Obione pedunculata Moq. Tand.; Salsola Kali L. schint nur bei Schönebeck vorzusommen.

Die ältere wie die neuere Geschichte und der Ruf Staßfurts sind auf das Engste mit dem dortigen Salzvorkommen verknüpft.

Bei der wichtigen Rolle, welche das Kochsalz in der Dekonomie des menschlichen Organismus spielt 1), ist es erklärlich, daß es von jeher ein gesuchtes Bedürfniß abgab, dessen Dringlichkeit mit dem numerischen Anwachsen der Bevölkerung, ebenso wie mit der Verfeinerung der Lebensweise in steigendem Verhältniß sich geltend machen mußte.

Namentlich der Uebergang vom Jäger- zum Hirtenleben und Ackerbau

mußte einen wesentlichen Mehrbedarf an Salz herbeigeführt haben.

In wärmeren und regenärmeren Zonen hatte die Natur durch Zutagetreten einzelner, älterer Steinsalzablagerungen vorgesorgt; außerdem gab sie aber auch Anleitung, aus Salzlösungen Kochsalz zu gewinnen, denn an geeigneten Stellen des Meeresufers, sowie in Binnenseen mit salzigen Zustlüssen, schieden sich durch freiwillige Verdunstung während des Sommers alljährlich beträchtliche Mengen desselben ab.

Derart gewonnenes Salz diente als erstes Tauschobject und durch Besgünstigung des Handels als ein mächtiger Hebel zur Verbreitung der Cultur.

So existirten mehrere Jahrhunderte v. Chr. Geb. bereits vom Schwarzen und Adriatischen Meere her nach Norden förmliche Salzstraßen; namentlich war es die Milesische Colonie Olbia (nahe dem jetzigen Odessa), welche dem Norden bis zu den Ufern der Ostsee hin das Salz zuführte und vornehmlich Bernstein dagegen eintauschte.

Wo die nordischen Gegenden aber salzhaltige Quellen besaßen, wurden letztere zum Gegenstand häufiger Kämpfe zwischen den anliegenden Völkersstämmen.

Von den Thüringen bewohnenden Hermunduren ist uns überliefert, daß sie im ersten Jahrhundert n. Chr. mit den Katten hartnäckige Kämpfe um heilige Salzquellen (wohl Salzungen) geführt haben.

Frühe schon siedelten an berartigen Soolquellen der Salzgewinnung ersfahrene Einwanderer sich an, die zumeist wohl keltischen Ursprungs gewesen sein dürften.

Der keltischen Sprache entstammen daher zahlreiche in der Salztechnik gesbräuchliche Ausdrücke, so die Worte Pfanne, Pfänner, sowie Kote, das Local, in welchem die Pfanne aufgestellt war, während das Wort Salz älteren Ursprungs ist, da es sich in fast sämmtlichen Tochtersprachen der indogermanischen Völkerfamilie in ähnlicher Weise wiederfindet.

Der keltische Ausdruck für Salz ist haloin, halein. Ihm entstammen die zahlreichen auf hall endigenden Ortsnamen; halla bezeichnete einen Ort, wo Salz gesotten wird.

Für Palle a. d. Saale will Referstein?) aus der Dicke der unter das

2) Dr. Chr. Referstein, Die Halloren als eine wahrscheinlich keltische Colonie.

Halle 1843.

¹⁾ Arch. d. Pharm. 12. Bd., 5. Heft, 1879. E. Pfeiffer, Rolle der Mineralsbestandtheile, namentlich der Alkalisalze im menschlichen Organismus; siehe auch: Bictor Hehn, Das Salz, eine culturhistorische Studie. Berlin 1873.

gegenwärtige Niveau der Saale herabreichenden Aschenschicht schließen, daß dort seit mindestens 2000 Jahren Salzbetrieb im Gange gewesen sein müsse und zwar in früherer Zeit mittelst Strohseuerung.

Im sechsten Jahrhundert hatten die Slaven oder Wenden Halle eingenommen, verloren es aber wieder an die Franken, die von 528 an Thüringen unterjochten. Karl d. Gr. ließ 806 wohl zum Schutz der wichtigen Saline dort ein castellum anlegen. In der Geschichte seiner Kriegszüge gegen den im Brandenburgischen wohnenden wendischen Stamm der Wilzen, zum Schutze seiner (gegen die Sachssen angewordenen) Bundesgenossen, der gleichfalls flavischen, im heutigen Mecklensburg seßhaften Obotriten, wird 806 zuerst auch Staßfurt als Ort erwähnt. Kaiser Friedrich II. schenkte 1212 die Stadt dem Hochstift Magdeburg; 1279 wurde die damals magdeburgische Festung vom Markgrasen Otto IV. beslagert, wobei derselbe durch einen Pfeil an der Stirn verwundet, den Beinamen "Otto mit dem Pfeil" erhielt. Georg Agricola, gestorben 1555, bei dem wir die ersten Anfänge einer wissenschaftlichen Betrachtung der Geologie sinden, spricht von der "ad Stasphurdum" hervorquellenden Soole, die im Sommer den Feldern ein schneeiges Ansehen gebe und ist überzeugt, daß man beim Graben dort Steinsalz sinden würde.)

Der Staßfurter Salzbetrieb ist jedenfalls viel älter, denn bereits 1227 werden die dortigen Soolbrunnen erwähnt und 1452 ließ Anna v. Schlasten, eine Aebtissin von Hecklingen, an der Stelle des gegenwärtigen königlichen Salzwerkes neue tiefere, sogenannte Kunstbrunnen anlegen, weil die früheren, bei Alt-Staßfurt in der Sülze gelegenen Soolbrunnen den Ueberschwemmungen der Bode ausgesetzt waren.

Der wichtigste dieser Kunstbrunnen war $53^2/_3$ m tief und lieferte in der Stunde 0,049 bis 0,052 cbm einer $17^1/_2$ löthigen Soole, d. h. einer solchen, die in 100 Gewichtstheilen $17^1/_2$ Gewichtstheile Rohsalz enthielt.

Die hierauf betriebenen Kote gehörten anfangs dem Herzog von Anhalt, gingen aber später in die Hände eines meist dort auch seßhaften Abels über.

Im 16. und 17. Jahrhundert prosperirten dieselben so gut, daß man sprichwörtlich sagte, der Rath zu Staßfurt habe mehr Einkünfte als der Rath zu Hamburg, weil niemand in denselben kam, wenn er nicht zu dem reichsten und wenigstens vierschildigen Abel des Landes gehörte.

Durch den 30 jährigen Krieg hatte Staßfurt namentlich 1640 bis 1644 arg zu leiden; im November des letzten Jahres erfochten die Schweden unter Torstenson dort einen Sieg.

Roch 1722 waren sechs wüste Stellen vorhanden.

In der zweiten Hälfte des 18. Jahrhunderts betrug die jährliche Production an Salz etwa 7 Millionen Kilogramm, welche in 30 Pfannen gewonnen wurden.

Damals besaß auch der König von Preußen dort eine früher dem Freiherrn von Lethmat gehörige Burg und dieser erwarb im Jahre 1796 für 255 000 Mark die sämmtlichen Kote, um an ihrer Stelle ein großes Siedehaus zu errichten.

¹⁾ Georgii Agricolae, "De natura fossilium". Wittenberg 1612. 3, 416.

Durch die heftige Concurrenz des 1770 vom Kurfürsten von Sachsen neu angelegten Salzwerkes Dürrenberg waren die Kote schon längere Zeit nicht mehr lebensfähig gewesen, aber auch das neue Siedehaus stellte nach wenigen Jahren den Betrieb wieder ein, um ihn dann während des Zeitraumes von 1815 bis 1839 ein letztes Mal wieder aufzunehmen.

Inzwischen waren auch in Staßfurt Versuche, durch tiefere Bohrung eine stärkere Soole zu gewinnen, angestellt, jedoch bei 186 m Tiefe resultatios wieder aufgegeben worden.

Nachbem aber im Thüringer Becken mehrfach Steinsalzlager, so in Buffleben, Stotternheim und im October 1837 in Artern 1) nachgewiesen worden waren, wurden von den königlich preußischen Oberbergämtern neue Gutachten eingefordert, die vor Allem die Gegend von Westeregeln, Uschersleben und Staßfurt für Bohrungen auf Steinsalz empfahlen. Des dort schon ausgeübten Salzbetriebes halber siel die Wahl auf Staßfurt.

Im Jahre 1839 wurde bei Staßfurt ein Bohrloch begonnen, welches 1843 bei 256 m Tiefe ein Salzlager antraf und noch 325 m in demselben fortgesetzt wurde, ohne das Liegende zu erreichen.

Die Freude über diesen Fund wurde sehr herabgestimmt, als die Unterssuchung der Bohrloch soole ergab, daß neben 16 Proc. Chlornatrium 13 Proc. Chlornagnesium vorhanden waren; beim Aufgeben der Tiefbohrung sogar nur noch 5,61 Proc. Chlornatrium neben 19,43 Proc. Chlormagnesium, 4,01 Proc. Wagnesiumsulfat und 2,24 Proc. Chlorkalium.

Im Vergleich hiermit war ja die, nach ihrer Temperatur von 9 bis 14° C. zu urtheilen, aus reichlich 100 m geringerer Tiefe entstammende ehemalige Soole viel reiner gewesen, da dieselbe auf 16 Proc. Chlornatrium nur 0,4 Proc. Chlornagnesium enthalten hatte.

Man stand hier vor einer durch frühere Erfahrungen nicht aufklärbaren Erscheinung, und trothem in den Bohrschlämmen Stückhen reinen Steinsalzes mit heraufgebracht worden waren, würde man kaum den Muth gehabt haben, mit dem Abteufen eines Schachtes vorzugehen, wenn nicht mannigfache Umstände dazu gedrängt hätten.

Namentlich war Preußen damals gezwungen, reichlich 25 Proc. seines Salzbedarfs vom Auslande zu beziehen; hatte es doch auch Nachbarstaaten gegenüber Lieferungsverpflichtungen übernommen. Weiter aber hatte ein bei Artern auf Steinsalz in Angriff genommener Schacht technischer Hindernisse halber aufgegeben werden müssen.

Befiktwortend wirkte ein Gutachten von Professor Marchand in Leipzig, der ein Lager reinen Steinsalzes annehmen zu dürfen glaubte und den Ursprung des Chlormagnesiums "anderswo" vermuthete, sowie Versuche von Karsten²), welche die in Gegenwart von Chlormagnesium veränderten Löslichkeitsverhältnisse des Chlornatriums und Chlorkaliums beleuchteten. So wurde denn im Herbst

2) Berichte der Berliner Atademie. Erdmann's Journal 1841, S. 247 u. 367.

¹⁾ Am 25. November 1837 wurde für den Bereich der preußischen Staaten hier zum ersten Male etwas Steinsalz zu Tage gebracht.

1851 und Frühjahr 1852 mit dem Abteufen zweier Schächte begonnen, die innerhalb fünf Jahren das Salzlager erreichten und über dem in vollkommesner Schichtung abgesetzten Steinsalzlager, die im Meerwasser enthaltenen Mutterslaugensalze, in regelrechter Folge und in einer Mächtigkeit von etwa 160 m abgelagert fanden. Da man letztere zunächst als lästige Zugabe betrachtete und nur durch sie hindurch zum reinen Steinsalz gelangen konnte, belegte man sie mit dem Namen Abraumsalze.

Räheres und Beiteres zum Staffurter Salzvorkommen.

Ueberblich sich anschließender Salzvorkommen.

Als in der Folge der hohe Werth der Abraumsalze zur Geltung kam, dienten die aus dem Befunde des Staßsurter Salzlagers klar zu Tage tretenden, engen Beziehungen des Sppses zum Steinsalz als Wegweiser für die Auffindung einer Anzahl weiterer Salzvorkommen.

Abgebaut wird von diesen bisher nur das von Erfurt und das von Inowrazlaw (seit 1879). Eine wahrscheinliche Fortsetzung des Staßsurter Salzlagers mit Kalisalzschichten ist bei 310 m Tiese, nahe Vienenburg am Harz (Ende 1883), erbohrt worden und soll sofort durch einen Schacht erschlossen werden. Einen weiteren Hinweis auf dasselbe ergaben die Vohrungen bei Thiede, nahe Wolfenbüttel, bei Salzderhelben, am Westrande des Harzes und bei Peine zwischen Braunschweig und Hannover durch Aussindung von Salzlagern mit deutlichen Resten von Mutterlaugensalzen 1).

Sehr mächtig erscheint ein solches bei Sperenberg, 37 km süblich von Berlin, wo 1184 m im Steinsalz fortgebohrt wurde, ohne dessen Liegendes zu erreichen.

Nordwestlich davon wurde unweit Lübeck bei Segeberg Steinsalz erbohrt und gleichsam als ob diese beiden Salzlager zu einer mächtigen Mulde gehörten, fanden sich zwischen ihnen in Mecklenburg über dem Steinsalz auch wiederum Mutterlaugensalze in bauwürdiger Ablagerung, während die Bohrungen von Segeberg und Lüneburg nur durch Vorkommen von Voracit, im Anhydrit einsgeschlossen, Andeutungen derselben ergeben hatten.

¹⁾ Inzwischen hat man 1884 auch am Huy und 1885 bei Thiede (Thiederhall) abbauwürdiges Kalisalz erbohrt. Die Stelle am Huy liegt in westlicher Richtung mit geringer Abweichung nach Norden etwa 42 km von Staßsurt, Vienenburg noch reiner westlich in 71 km Entsernung und eirea 24 km nach Norden von Vienenburg sindet sich Thiede.

In Jessenitz, zwischen Boitenburg und Dömitz bei Neuhaus a. d. Elbe, erbohrten Private ein abbauwerthes Lager von Kalisalz und Steinsalz.

Die Mecklenburger Regierung, welche früher schon bei Lübtheen Kalisalze in 456 m Tiefe aufgefunden hatte, erklärte nun, um weitere Mitbewerber abzushalten, den Salzbergbau als ein Staatsregal; gleichwohl erschien ihr aber trotz weiterer bestätigender 5 Bohrlöcher der Abbau zur Zeit nicht räthlich.

Als ungünstiger Umstand stellt sich übrigens dem Abteufen der nöthigen Schächte eine mächtige Schicht Triebsand entgegen. (Siehe S. 13, Ann. 1.)

Aus älteren und neueren Nachweisen der Art geht hervor, daß von der Beriode des Zechsteins ab, namentlich über dem mittleren Theile Nordeutschlands, Thüringen mit inbegriffen, dis unter das Gebiet der Nord- und Ostsee hinzreichend, eine gewaltige salzablagernde Thätigkeit im Gange war, die weiterhin sich mehr nach den Seiten ausgebreitet zu haben scheint, an einzelnen Orten aber vielleicht dis zur Tertiärperiode angehalten hat (siehe auch S. 77). So entstand den verschiedensten Horizonten angehörig, jedoch vielsach mit nordwestlichen Streichungslinien in Berbindung, ein System von Salzablagerungen, die gegen Osten dis nach Rußland und Galizien hineinreichen und im Südwesten sür Deutschland mit dem Lothringer Salzbecken abschließen.

Das Staffurter und die vorerwähnten mittelnorddeutschen Salzlager sind aus dem Zechsteinmeere hervorgegangen und in Thüringen ist auch Artern als der Zechsteinsormation angehörig nachgewiesen, während Ersurt dem mittleren Muschelkalk zufällt. Dieser spricht durch seinen Dolomitgehalt und die Zellenstalk, deren cubische Hohlräume ehemals mit Salz erfüllt waren, für eine weitere Berbreitung der Disposition zur Ablagerung von Steinsalz und wies auch bei Schönesbeck die Anhydritgruppe auf (siehe Taf. II, Fig. 2). Die Salzbecken Frankens, der Wetterau und Lothringens gehören meist dem oberen Muschelkalk an.

Bei Hänigsen, süblich von Celle, unweit Burgdorf, wurden in der Reupersformation verschiedene Salzablagerungen entdeckt, in Inowrazlaw sinden sich über dem Steinsalz Schichten des weißen Jura und bei Greifswald wurde unter der Kreideformation Steinsalz erbohrt.

Bei Davenstedt, nahe Hannover, soll sogar im oder doch unmittelbar unter dem Tertiärgebirge ein Salzlager mit Resten von Kalisalzen aufgefunden worden sein 1), jedoch dürfte dieses und wohl auch einzelne der vorher genannten Borkommnisse einen älteren Ursprung haben und erst nach Wegführung oder Unkenntlichwerden der älteren Deckschichten von den genannten jüngeren Formationssgliedern überlagert worden sein.

Als ursprünglich aus Meerwasser abgesetzt ist bisher nur das Staßsurter Salzlager mit Sicherheit erwiesen, jedoch ist es wahrscheinlich, daß auch die der gleichen Formation zugehörigen, nördlicheren Lager, namentlich soweit sie noch Mutterlaugensalze ausweisen, die gleiche Entstehung theilen. Hingegen möchte eine gute Anzahl der jüngeren Salzabsätze lediglich durch Wiedersauflätze auflösung und Deplacirung älterer Ablagerungen entstanden sein.

¹⁾ R. Jahrb. f. Mineral. 1877, S. 101.

Wie ich a. a. D. 1) nachgewiesen zu haben glaube, kommt bereits dem über den Staßsurter Mutterlaugensalzen abgesetzten, oberen Steinsalzslöz ein derartiger Ursprung zu, aber auch die im Johannisselde bei Erfurt aufgeschlossene Salzablagerung möchte ich, bewogen durch die durch Zwischenlagen von Anhydritsschnüren erkennbaren 30 cm starken Jahresabsätze, als in ähnlicher Weise entstanden annehmen. Näheres hierilber siehe S. 59.

Umgrenzung und Charakteristik des Magdeburg-Harzer Bedens und seiner Salzvorkommen.

Das Magdeburg Falberstädter, oder wie Priete2) es besser benannt, das Magdeburg Farzer Becken, dem Staßfurt zugehört, ist das
einzige, welches durch eine genligende Anzahl von Schächten und Bohrlöchern
einigermaßen erschlossen ist; gleicher Zeit ist es aber auch dasjenige, dessen Um =
grenzungen oberflächlich am schärfsten hervortreten.

Früh schon war die durch Heraushebung sogenannter paläozoischer Gebirgsglieder gekennzeichnete, beckenartige Gestaltung der weiteren Umgebungen Staßjurts aufgefallen und diese Bodengestaltung hatte neben den zahlreichen im Gebiete des Beckens auftretenden Salzsoolen jedenfalls das wesentlichste Motiv
abgegeben, gerade diese Gegend für Bohrungen auf Steinsalz zu empfehlen.

In etwa 60 km Entfernung nach Norden (siehe Taf. I, Fig. 1) findet sich dem Harze gegenüber beim Dorfe Alvensleben ein nicht unbedeutender Durchsbruch des Porphyrs, an den sich parallel mit dem nördlichen Harzvande in der Richtung Süpplingen, Olvenstedt, Magdeburg, Gommern eine Anzal inselsartiger Erhebungen der Kulm-Grauwacke (Kohlenformation) anschließen, wähsend beim Dorfe Alvensleben auch das Rothliegende und der Zechstein streisensförmig hervortreten.

Lettere beiben Formationsglieder sind es, die, eine Fortsetzung des nördlichen Harzrandes bildend, auch in der Linie Ermsleben, Wiederstedt, Cönnern den südlichen Beckenrand bezeichnen und bei Sieglit, Gröbzig, Wohlsdorf nach Norden umbiegen.

Hier tritt bei Kl. Paschleben auch die Kulm-Grauwacke nochmals empor, sowie zwischen Sieglitz und Gröbzig rother Quarzporphyr. Ueber der Dyasoder Zechsteinformation stellen die Glieder der Trias: Buntsandstein, Muscheltalt und Keuper, die nächste Ausstüllung dieses Beckens dar, während in seiner Fortsetzung nach Nordwesten hierüber noch Juraschichten (namentlich Lias und Wealden) und am Harze entlang auch noch Ablagerungen der Kreidesormation
(Senon-, Turon- und Gaultbildungen) in mächtiger Entwickelung auftreten.

¹⁾ Arch. d. Pharm. 219. Bd., 2. Heft, 1881.

²⁾ Zeitschrift für Berg-, Hütten- und Salinenwesen im Preußischen Staate, Bb. 21, 1874. (Dieser Abhandlg., sowie der Ewald'schen Karte der Provinz Sachsen ist das Rachstehende gefolgt.)

Eine allgemeinere, oberste Decke bilden endlich die neozoischen Gebirgsglieder der Tertiärformation, welche durch häusig dort vorhandene Braunkohlens lager Wichtigkeit erlangen, sowie die Ablagerungen des Diluviums und Alluviums.

Der Buntsandstein ist nur in seiner mittleren Stage als harter Sandstein von heller Farbe entwickelt, während die obere und untere Stage vorwiegend aus rothen und schiefergrauen Mergeln (Schieferletten) bestehen, welche in der unteren Stage mehrfach durch Bänke von feinkörnigem Sandstein, Rogensteinen und Hornkalk, einem grauen ober braunen kesten Kalkstein, durchsetzt sind.

In der süblichsten, zwischen Wiederstedt und Wohlsdorf gelegenen Bucht dieses Magdeburg - Harzer Beckens ist der untere Buntsandstein plateauförmig zu Tage gehoben und setzt sich, immer kenntlich durch Rogensteinbänke, unter Form zweier schmaler Rücken fort. Der schärfer ausgesprochene dieser Rücken, der sogenannte Egeln = Staßsurter Rogensteinsattel (auf der Karte nebst dem Rogensteinplateau durch eine punktirte Linie angedeutet), läßt sich von Rath=mannsdorf aus über Staßfurt, Rothenförde, Tarthun und Westeregeln dis nach Hadmersleben verfolgen, von wo aus er weiterhin einer Gabelung zu unterliegen scheint. Ein zweiter, slacherer Rücken, der sogenannte Ascherslebener Rogen=steinvorsprung zieht sich von Aschersleben auf Königsaue und Heteborn hin und sindet scheindar eine Fortsetzung in dem Hadel, dem Huhwald und dem großen Fallstein 1).

Das ganze oben näher begrenzte, ohne feine vermuthliche Fortsetzung nach Nordwesten etwa 1500 qkm umfassende Becken giebt das Bett mehrerer, in versichiedenen Niveaus liegender Steinsalzflöze ab.

Das unterste und mächtigste berselben, welches wahrscheinlich im gesammten Bereich des Beckens vorhanden ist, wird auf eine geringere Ausdehnung hin von den Mutterlaugensalzen überlagert, weiter aber durch eine allgemeine Decke grauen Salzthones und Anhydrites, letzterer in 45 m mittlerer Mächtigkeit, abgeschlossen.

Ueber diesem Anhydrit sindet sich nun nahezu in der gleichen Ausdehnung der obersten Schicht der Mutterlaugensalze, der sogenannten Kalisalze, ein zweites Steinsalzslöz secundären Ursprungs.

Beide Flöze haben ben unteren Buntsandstein als Decke; außerdem wurde aber in der Nähe von Schönebeck ein weiteres Steinsalzvorkommen nachsgewiesen, welches vom oberen Buntsandstein überlagert wird und diesen Horizont vielleicht mit dem später bei Thiede, nahe Wolfenbüttel, erbohrten Steinsalzlager theilt. Siehe Taf. II, Fig. 2.

Während der vorerwähnte Ascherslebener Rogensteinvorsprung nahezu die Linie bezeichnet, von der ab sich das Becken nach innen vertieft, stellt der Staßfurts Egelner Rogensteinsattel eine dis zur Knickung und zum Bruch der oberen Deckschichten aufgetriebene, sattelförmige Erhebung der gesammten Schichten des Salzbeckens dar und theilt dieses sonach in eine nordöstliche und eine südwestsliche Mulde.

¹⁾ Das Vienenburger Vorkommen würde also südlich von dieser Linie liegen, während bei Aschersleben nur nördlich von derselben Kalisalze vorhanden waren.

Entstehen ber verschiedenen Ralisalzschächte1).

Nachdem in den Jahren 1856 und 1857 die beiden königlich preußischen Schächte (3.) v. d. Heydt und v. Manteuffel das Salzlager erschlossen hatten und die ersten Borschläge für die industrielle Berwerthung der Kalisalze laut geworden waren, entschloß man sich in dem bei Staßsurt dicht angrenzenden Herzogthum Anhalt ebenfalls zum Abteufen zweier Schächte zu Leopoldshall (1.), die von 1861 an in Betrieb kamen.

Zwar betrug der jährliche Salzbedarf Anhalts nur 1,5 Mill. kg und Preußen hatte auf Anfrage erklärt, daß es eine Durchsuhr von Steinsalz durch preußisches Gebiet nicht gestatten würde, dem entgegen hatte man aber bei der nun bekannten Lagerung der Schichten die günstige Aussicht, das Salzlager in reichlich 100 m geringerer Tiefe anzutreffen und die Schächte in dem dort zu Tage tretenden Anhydrit niederzuteusen, dessen Härte sür das Abhalten der Tagewasser Gewähr zu leisten schien.

Anhalt nahm auch sogleich das ganze Landesgebiet, soweit es für die Kalisalzmulde in Betracht zu kommen schien, in Beschlag, während Preußen sich nur ein mäßiges Feld reservirte.

Als daher die rasche Entwickelung der Kaliindustrie gegen Ende der sechziger Jahre, sowie das liberalere Berggesetz von 1865 und die Freigebung des Salzshandels von 1868, Anregung zu weiteren Bergunternehmungen gaben, gruppirten sich diese zunächst um das preußische Feld herum.

Nach Nordwesten brachte die Gewerkschaft Agathe eine Anzahl Bohrlöcher nieder, davon mehrere bei Rothenförde; daran sich anschließend bohrte Douglas bei Tarthun, Westeregeln und Habmersleben.

Nordöstlich von Staßfurt, am gegenüberliegenden Hange des Rogensteinssattels hatte Riebeck Versuchsbohrungen?) angestellt. Ueberall kam man auf das Salzlager, ohne daß jedoch die damals übliche Freifallbohrmethode sichere Aufschlisse ergab. Auf Grund der Bohrfunde entstanden die Schächte zu Douglasshall (2.), 18 km nordwestlich von Staßfurt, von denen 1874 nur einer in Betrieb genommen wurde, nun aber auch der andere zur vollen Tiefe niedergebracht worden ist.

In gleicher Richtung, aber nur 4 km von Staßfurt, legte die Gewerkschaft Agathe dicht bei der Löderburger Braunkohlengrube das Neustaßfurt benannte Werk (5.) an, das seit 1876 in Förderung trat und nun ebenfalls mit zwei Schächten ausgerüstet ist.

Zur Erweiterung des königlich preußischen Bergbaucs kam noch näher an Staffurt heran 1878 der Achenbachschacht (4.) in Gang, nachdem ein gegen

Bd. 40.

¹⁾ Auf der Karte ist, des leichteren Auffindens halber, die Lage der Schächte durch Kreuze bezeichnet, denen die im Texte in Parenthese angegebenen Zahlen beigefügt sind. 2) E. Bischof, Der neue Kalisalzfund bei Staßfurt. Zeitschr. f. ges. Naturw.

ben Rücken des Rogensteinsattels (1867) und ein nahe der Sülze (1873) unters nommener Schacht, des starken Wasserzudranges halber hatten aufgegeben werden müssen. Nordöstlich entstand 1,6 km von Staßsurt der Schacht Ludwig II. (6.), der statt auf das erwartete Kalisalz auf Steinsalz stieß. Man ging darin noch 45 m nieder, als aber ein nach dem Liegenden zu ausgerichteter Duerschlag bei 63 m Länge immer noch im Steinsalz stand, wurde der Schacht wieder zusgeworfen.

Aber auch der Schacht Agathe und der Achenbachschaft kamen auf sehr reines Steinsalz. Hier war es Prietze möglich, aus dem Einfall der Schichten zu berechnen, daß man erst ein übergelegenes Steinsalzflöz erreicht haben könne und durch einen Querschlag nach dem Liegenden, am ehesten zu den Kalisalzen gelangen werde.

Inzwischen hatten 1876 bis 1877 eine Anzahl von der Londoner Continental-Diamond-Rock-Boring-Company, limited, süblich von Staßfurt, nahe Aschersleben, angestellte Bohrungen dieses obere Steinsalzlager und darunter die Kalisalze erreicht und aus den sehr exacten Aufschlüssen dersselben zog Schrader) den Schluß, daß auch der Schacht Ludwig II. erst in diesem oberen Steinsalz gestanden habe. Hierauf unternahm ein Consortium die Wiedererschließung desselben und erreichte auch bereits im Herbst 1883 den Carnallit mit der Aussicht, Mitte 1884 in volle Förderung zu treten.

Durch ein Abkommen mit dem Hauptbetheiligten (Bankier Lehmann) gingen 1883 über ³/₄ der Antheile an die Vereinigten chemischen Fabriken zu Leopoldshall über, den Rest übernahm später die Staßsurter chemische Fabrik.

Die Bohrungen bei Gusten, Aschersleben und Winningen 2) trafen auf den Sudrand der Ralisalzmulde, welche von Aschersleben nach Winningen hin umzubiegen scheint, baber fanden dieselben das Ralisalz und obere Steinfalz theilweise nur gering entwickelt, letteres mehrmals sogar fehlend, woraus man wohl auf eine etwas geringere Ausbehnung besselben im Bergleich zum Kalisalz Ein besonderes Interesse kommt diesen Bohrungen badurch zu, schließen dürfte. daß sie in 1/6 der bisher dafür nöthigen Zeit ausgeführt wurden. Der dabei an= gewandte Diamantbohrer ist ein mit 200 bis 300 Drehungen in der Minute arbeitender Hohlbohrer mit röhrenförmigem Gestänge, an dessen unterem, offenem Ende eine mit ordinären Diamanten besetzte Gußstahlkrone einen Kern aus dem Innerhalb des Gestänges niedergeleitetes und durch Gestein herausschneibet. Schlitze austretendes Wasser führt das entstandene Bohrmehl außen herunt zu Tage, so daß es nur übrig bleibt, die oft eine Anzahl Meter langen Bohrkerne von Zeit zu Zeit auszulösen.

Durch Anwendung einer gesättigten Chlormagnesiumlösung an Stelle von Wasser gelang es auch, von den so zersließlichen Kalisalzen Kernstücke in der ganzen Länge und so ein getreues Abbild der durchteuften Schichten zu erhalten.

Von der Diamantbohrgesellschaft übernahm die Mineral-Salts-Production- & Moorlands-Reclamation-Company, limited die

¹⁾ Zeitschrift für Berg-, Hütten- und Salinenwesen 25, 319 ff.

²) Chemiker-Zig. 1878, Nr. 24 u. Blätt. f. Handel, Gew. u. social. Leben (Beibl. d. Magdeb. Zig.) 1878, Nr. 41, 1879, Nr. 2 u. 3.

Ausschließung und industrielle Hebung dieser Kalisalze und begann bereits im Juni 1878 mit dem Abteufen eines Schachtes dicht bei Aschersleben (7.), der 1883 in Betrieb kam. Sie trat ihre Rechte und die inzwischen errichteten, sehr bedeutenden Fabriken einem Consortium ab, dem Schmidtmann und daneben die Discontogesellschaft und die deutsche Bank, beide zu Berlin, angehören.

Der vorletzte in Angriff genommene Schacht ist der des Besitzers der Bernsburger Ammoniaksodafabrik, Ernest Solvay, welcher nach Steinsalz für seine Fabrikation suchte und das Salzlager durch verschiedene Bohrlöcher erreichte, von denen das eine Kalisalz in abbauwürdiger Mächtigkeit ergab. Die Bergbausselder, mit denen er hierauf belehnt wurde, liegen zwischen Bernburg und den Dörfern Obers und Unterpeißen, in deren Nähe auch der Schacht (9.) ansgelegt wird.

Ein seit 1874 bei Schönebeck in Abteusung begriffener Schacht (8.) ist, durch heftige Wassereinbrüche behindert, zur Zeit noch nicht ganz vollendet, doch hatte ein auf den dortigen Salinenhof niedergebrachtes Bohrloch (IX) unter einer Decke von 36,1 m Steinsalz, 40,8 m Mutterlaugensalze in der Reihenfolge wie zu Staßfurt und darauf wieder Steinsalz aufgefunden 1). Dem Steinsalz vorhergehender rother Thon und Spps sprachen dafür, daß hier das obere Steinsalzssies als Decke auftrat.

VIII) geringe Mengen Chlorkalium in den Bohrsoolen, während das andere (X), vielleicht erst im oberen Steinsalz stehend, nach dem Auftreten massiger Anhydritsichlämme aufgegeben wurde.

Auch das Bohrloch (V), dicht bei Elmen, welches verschieden von den besnachbarten Bohrlöchern direct ein dem unteren Buntsandstein angehöriges Steinssalzslöz erreichte, ergab Mutterlaugenbestandtheile in den Bohrsoolen. Hierzu siehe den Schichtendurchschnitt Taf. II, Fig. 2, der wie das Vorgesagte der angeführten Abhandlung von Mehner entlehnt ist.

Weitere Schächte sind für die neueren Kalisalzfunde, S. 5, in Aussicht.

Schichtenfall, Streichen und Ausbehnung ber Ralisalzmulbe.

Der Egeln = Staßfurter Rogensteinsattel hat in Westeregeln, wo durch die Nähe des Harzes und Alvenslebener Porphyrs die faltungbildende Kraft am schärsten zum Ausdruck kam, dem Salzlager eine derartig steile Aufrichtung ertheilt, daß der weichere Carnallit zu einer nach allen Seiten abfallenden Kuppe emporgedrängt worden ist und eine nahezu rechtwinkelige Aufrichtung der Schichten zeigt. Von der 11. Soole an, bei 358 m, verslacht sich diese Neigung bedeutend. Hier schießt unter spizem Winkel ein steinsalzreicher Carnallit ein, der keilförmig bis zur 6. Soole (250 m) emporreicht. In der 9. Soole hat derselbe noch eine Dicke von 20 m, in der 7. nur noch eine solche von 9 m und in der 6. Soole

¹⁾ Zeitschr. f. Berg-, Hütten= und Salinenwesen 24. Bd., 1. Lief.

beutet nur noch eine trennende Linie an, daß man hier beide Hänge des Sattels vor sich hat.

Douglashall zu Westeregeln ist baher bas einzige Werk, welches gleicher Zeit beide Hänge abbaut; die Schächte von Neu-Staßsurt, Staßsurt und Leopoldsball liegen am süblichen Hange, Ludwig II. am nördlichen Hange. Der Schacht von Aschersleben (Schmidtmannshall) sindet sich am süblichen Rande der stiblichen Hälste der Kalisalzmulde und der Solvah'sche Schacht auf dem Rogensteinsplateau, welches von Südosten her den Ausgangspunkt des Rogensteinsattels bildet.

Die in Westeregeln in den oberen Etagen senkrechte Aufrichtung der Schichten des Salzlagers kommt in Neu-Staßsurt von 60 auf 50°, in den Staßsurter Werken von 43 auf 34° und in Leopoldshall von 30 auf 25° herab. Wie in Westeregeln so verslacht sich auch in diesen Werken das Einfallen nach der Tiefe zu. An dem gegenüberliegenden Hange fand der Schacht Ludwig II. einen Schichteneinfall von 50°.

Die Ascherslebener Bohrungen ergaben bei Schierstedt eine Neigung von 13° , bei Aschersleben nur noch eine solche von 5° , die nach dem Innern der Kalisalzmulde zunahm und auch in der Richtung auf Winningen, Heteborn viel beträchtlicher war. Da sich bisher die Lagerung des Deckgebirges immer sehr conform mit der des Salzlagers selbst gezeigt hat, läßt sich annehmen, daß der Solvan'sche Schacht ebenfalls eine mehr horizontale Schichtenlage sinden wird.

Das Streichen des Salzflözes bestimmt der Bergmann bekanntlich nittelst des in zweimal 12 Stunden (à 8 Achtel) getheilten Handcompasses, wobei einmal von Norden durch Osten nach Süden, für die andere Hälfte aber von Süden durch Westen nach Norden, von eins an gezählt und die westliche Abweichung der Nadel (für Staßfurt $13^{1}/2^{0}$) in Abzug gebracht wird.

Nach den Richtungen der Windrose verläuft in Westeregeln das Streichen von WNW. nach OSD.; zwischen Neu-Staßfurt und Staßfurt nähert es sich der Richtung von N. nach S., neigt sich in Leopoldshall dann wieder mehr der früheren Richtung zu und erleidet in den slidöstlichen Streden dieses Werkes eine Wendung nach Westen. Diese Wendung sowie das verslachte Einfallen deuteten ein Auslaufen der Kalisalzmulde in der Richtung auf Rathmannsdorf hin an und die Resultate dortiger Bohrversuche schienen dies zu bestätigen, so daß Anhalt bei seiner Feldreservation die weiter nach Südosten liegenden Landestheile außer Beachtung ließ.

Nach Süben fanden auch bei Alsleben und Beefen Laublingen von Privaten angestellte Bohrungen das untere Steinsalzlager ohne Kalisalze; der Solvay's che Kalisund bei Peißen kam demnach sehr überraschend. Zieht man jedoch in Betracht, daß die Ascherslebener Bohrungen das obere Steinsalzelager bei Schierstedt mit 21 m und an der Chausse von Güsten nach Ascherseleben mit 25 m Mächtigkeit trasen, so läßt sich dermuthen, daß jener Kalisalzstund von hier ab mit der Mulde in Zusammenhang steht oder doch ein absgetrenntes Stück derselben darstellt. Die Entsernung von Peißen dis zu dem Douglas'schen Bohrloch bei Hadmersleben beläuft sich auf etwa 40 km; die Breitenerstreckung des Kalisalzlagers bei Winningen dis zur Höhe des Rogens

steinsattels dürfte 10 km gleich kommen. Da jedoch diese Breitenerstreckung an anderen Orten bisher noch zu wenig erforscht ist und auch ein in letzter Zeit vom königl. preuß. Fiscus nahe Hadmersleben niedergebrachtes Bohrloch kein Kalisalz fand, so darf man die angegebenen Dimensionen nicht als befinitiv jestgestellt ansehen. Keinenfalls wird man aber zu hoch greifen, wenn man die Flächenausdehnung der süblichen Hälfte der Kalisalzmulde zu 250 akm annimmt.

Welche Ausdehnung dem Kalisalzlager vom Rogensteinsattel ab nach Rordsoften hin beizumessen ist, darüber sehlen zur Zeit noch sichere Anhaltepunkte, doch ist es sehr wahrscheinlich, daß dieselbe mindestens der eben genannten gleich kommen wird; ebenso lassen sich aus den S. 5 angegebenen Entsernungen der neueren Kalisalzsunde nur Vermuthungen aufstellen.

Uebersicht ber Dechschichten.

Richt überall sind die Kalisalze auf der Sattelhöhe so erhalten geblieben wie zu Westeregeln; meist ist der die Deckschichten bildende Buntsandstein und theilsweise selbst der darunter liegende Anhydrit zerrissen und kluftartig aufgerichtet worden, die Kluft aber hat sich von oben und von der Seite her mit mehr loderen Rassen erfüllt, die dem atmosphärischen Wasser das Eindringen erleichterten. Für eine derart auf der Sattelhöhe entstandene Rinne spricht der Befund des Bohrloches (VII) bei Rothenförde. Dasselbe durchteuste 80 die 90 m lodere Sande und Thone der Diluvial= und Tertiärsormation, erreichte dann Inps, ohne auf den Buntsandstein gestoßen zu sein. Der Syps wechselte später vielsach mit schwarzgrauen Thonen und ging schließlich in Anhydrit über.

Umstehend findet sich eine Uebersicht der von den bisherigen Schächten durch= teuften Schichtenfolge. (Siehe Taf. III, Fig. 7 1).

¹⁾ Rach der "Berg= u. Hüttenm. Zig." 1884, S. 113 ergaben die Bohrungen bei Jessenitz in Mecklenburg bis 35,5 m Sand, Grand, Kies und Gerölle, von da bis 45,12 m grauen Thon, bis 48,81 m erdige Braunkohle, bis 72,64 m Thon, bis 83,32 m ichwarzen, bituminösen Thon mit Spuren von Petroleum, bis 114,5 m Sand und Thon mit Schweselknollen und Braunkohlenstaub, bis 252 m Gpps, bis 252,7 m Dolomit, bis 328,97 m Kalisalze, bis 329,07 m röthliches Steinsalz, bis 329,5 m mergeligen Thon, dann wasserhelles Steinsalz in dem bis 352,7 m fortgebohrt wurde.

Der Gyps scheint also von tertiären Schichten überlagert zu werden, die wohl erst die Stelle älterer Schichten einnahmen. Die Kalisalzkerne enthielten im Mittel 13,4 Proc. Chlorkalium und die sonstigen Bestandtheile ähnlich dem Staßsurter Lager.

Nach weiteren Erkundigungen beträgt bei Jessenis die Schicht der Abteusung uns günstigen Rieses mindestens 120 m, bei Lübtheen 115,6 m; dagegen erreichte man hier das Kalijalz erst bei 430 m, 518 m, 540 m, 602,2 m und 1207 m.

Beschreibung des Salzlagers nach seinen einzelnen Abtheilungen.

Ueber die verticale Mächtigkeit des Staßfurter Salzlagers fehlten bis= her sichere Aufschlüsse und ebenso war man über das Liegende nur den theoretischen Voraussezungen anheimgegeben, da dasselbe bisher noch bei keinem der mächtigeren Salzlager erreicht worden war.

Durch die dankenswerthe Initiative Schmidtmann's wurde diesem Mangel durch ein südöstlich vom Ascherslebener Schacht niedergebrachtes Bohrloch absgeholsen und nachgewiesen, daß G. Bischof!) recht hatte, als er lange Jahre vorher Gyps als das Liegende jedes aus dem Meerwasser abgesetzten Salzlagers beanspruchte.

Bei einer Gesammttiefe von 778,5 m hatte jenes Bohrloch 0,79 m im Rothsliegenden gestanden; es war also die untere Abtheilung der Zechsteinformation oder sogenannten permischen Formation erreicht worden.

Hechsteilung der Zechsteinformation

1,26 m Weißliegendes (Grauliegendes),

0,15 " Kupferschiefer,

0,22 " Lochberge (Noberge, heller und erzärmer als Kupferschiefer, den Uebergang zur nächsten Lage bildend).

0,60 " Dachberge, auch Dachflöz genannt,

1,67 " Fäule,

3,91 " Zechstein.

Bei 769,9 m Teufe eröffnete die Salzformation mit einer ersten Ablagerung von

30,5 m Gyps und Anhydrit, und 8 m weißem Steinsalz mit Anhydritschnüren,

die getrennt von den weiteren Schichten als ein erstes Flöz zu betrachten sind. Bon 710,2 m Teufe ab trat dann auf:

4,6 m bituminös riechender eisenhaltiger Kalkstein (Rauchwacke), 2,2 " fester, schwarz geaderter Anhydrit, 462,1 " weißes Steinsalz mit Anhydritschnüren.

In Staßfurt, also mehr in der Mitte des Beckens, war durch die große östliche Ausrichtung im Steinsalz dieses bereits auf 330 m und das Gesammtlager auf 490 m erschlossen worden, man dürfte daher nicht zu sehr sehl gehen, wenn man die Gesammt mächtigkeit des Salzlagers an dieser Stelle zu etwa 750 m und die zu seiner Entstehung nöthige Zeit, soweit sich dieselbe aus der Stärke der Jahresschichten entnehmen läßt, auf eirea 8000 Jahre anschlägt.

¹⁾ B. Bifchof, Lehrbuch ber chem. u. phyf. Geologie, 2, 37, 1851.

Die erste Beschreibung des Salzlagers gab E. Reichardt 1), der mit einer durch ben Prasidenten der Leopoldinischen Akademie beim preußischen Finanzminister erwirkten Erlaubnig 1859 bas noch mangelhaft erschlossene Salz= werk befuhr und die vorgefundenen Mineralien der Untersuchung unterwarf.

Spater erschien von F. Bischof, bamals Director bes königlich preußischen Werkes eine größere Arbeit 2), die namentlich den bergmännischen Standpunkt betonte und zuerst eine Eintheilung bes Salzlagers in Regionen aufstellte. Ueber bie weiteren Aufschlüsse erschienen Specialabhandlungen, von benen namentlich bie bereits citirten von den königlichen Salineninspectoren Priete, Schraber und Mehner und eine von Ochsenius 3) werthvolle Beiträge brachten 4).

Nach Bischof entfallen von den aufgeschlossenen 490 m des Salzlagers 330 m auf die zu unterst liegende Abtheilung bes Steinsalzes, welche durch reichlichen Abbau einigermaßen bekannt ist. Das Gleiche gilt auch von der zwischen 25 und 42 m einnehmenden oberften Schicht der Ralisalze, welche

das Material für die Berarbeitung der Staßfurter Industrie liefert.

Die zwischenliegenden Schichten von 118 bis 135 m Mächtigkeit lassen sich nochmals in zwei Abtheilungen bringen, von denen namentlich die untere von 60 bis 62 m, die Polphalitregion, durch ein Auftreten von schwefelsauren Salzen schärfer kenntlich ift, während die überliegende Rieferitregion mit einer Mächtigkeit von 56 bis 75 m durch allmälige Mehraufnahme der eigent= lichen Mutterlaugensalze zu bem bis bahin noch überwiegenden Steinsalz unmerklich in die Region ber Kalisalze ober bes Carnallits übergeht.

Die Polyhalit- und Rieseritregion sind bisher noch wenig erschlossen, da eine weitergehende technische Berwerthung derselben bislang nicht stattgefunden hat.

Hierzu siehe die Stizze Taf. II, Fig. 3.

Anhybritregion ober Region bes Steinfalzes.

Ihren Namen hat dieselbe von der Zwischenlagerung des Anhybrits (Ca S O4) unter Form dunner, durch Bitumen graugefärbter Schnure, welche die ganze mächtige Ablagerung des Steinfalzes in lauter Banke von ausgesprochenem Parallelismus theilen, beren Stärke zwischen 3 und 16 cm schwankt und im großen Durchichnitt 9 cm beträgt.

Der Anhybrit, wasserfreies Calciumsulfat, ber in größeren Krystallen auch in den oberen Regionen noch vorkommt, findet sich hier als ein lockeres Haufwerk äußerst kleiner Arnstalle, die nach unten bin in feiner Berästelung in bas Stein-

salz eintreten und daffelbe wolfig trüben.

Nach oben hin walten sie mehr vor und erleichtern durch ihre erdige Beschaffenheit die Abtrennung von dem auf sie folgenden reinen Steinsalz.

¹⁾ E. Reichardt, Das Steinsalzbergwerk Staffurt bei Magdeburg. Berh. d. Rais. Leopold-Atademie 27, 609 ff. (1860).

²⁾ F. Bischof, Die Salzwerke bei Staßfurt. Halle 1864, in neuer Aufl. 1875.

³⁾ C. Ochsenius, Die Bildung der Salzlager. Halle 1877.

⁴⁾ Den Abhandlungen von Prietze, Schrader u. Mehner enistammen in veranderter und vervollständigter Wiedergabe die Profilstigen des Staffurter Lagers.

Trot der hier und da in Folge ihrer intensiven Färbung äußerlich stark hervortretenden Erscheinung dieser Zwischenlage ist dieselbe in den oberen Schichten doch im Maximum nur 7 mm stark und macht dem Gewichte nach kaum 4 Proc. des Steinsalzes aus. Letteres läßt sich durch Ausklauben leicht auf 99 Proc. Reingehalt bringen.

Nach der Tiefe hin nimmt die Stärke der Anhydritzwischenlagen jedoch all= mälig zu und in den äußersten erreichten Theilen betrugen dieselben etwa 9 Proc.

vom Gewichte bes Steinfalzes.

Die Bergleute nennen diese Schnüre Jahresringe und zweifellos sind sie als der Ausdruck eines regelmäßigen Wechsels und einer Unterbrechung im Niedersschlage des Steinsalzes anzusehen.

Das zwischen den Anhydritschnüren befindliche Steinsalz ist übrigens meist wasserhell und durchweg von krystallinisch spätigem, leicht nach den Flächen des Hexaöders spaltbarem Gefüge.

An der Grenze-zur nächsten Abtheilung fand Bischof in wenigen Exemplaren, unter Form kleiner Knollen mit Steinsalz verwachsen, den Hydros boracit (CaMg B6 O11 + 6 H2 O).

Strontiumsulfat als Nebenbestandtheil dünner krustenartiger Anflüge vor.

Polyhalitregion.

In dieser Abtheilung beginnt bereits die Aufnahme von Mutterlaugensbestandtheilen; die Zwischenlagen nehmen eine Dicke von 2 bis 4 cm an, bleiben aber wie beim Anhydrit nach unten hin mit dem Steinsalz verwachsen, nach oben hin sind sie leicht in glatter Schicht abtrennbar. Das durch die seinere Vertheilung noch durchscheinende Ansehen der Anhydritschnüre hat einer opaken, gleichmäßig aschgrauen, oft heller oder dunkler streisigen Färbung Platz gemacht.

An Stelle des Anhydrits oder zunächst neben diesen ist der Polyhalit (2 CaSO₄, MgSO₄, K₂SO₄ + 2 H₂O) getreten, ein Mineral, welches bereits aus den Salzthonen der Salzburger Salinen bekannt war. Das Steinsalz gewinnt bei immer noch großspätigem Gestige ein trüberes Ansehen und ein mit ¹/₃ Proc. beginnender und dis zu 3 Proc. ansteigender Gehalt von Chlormagnesiumshydrat ertheilt ihm die Eigenschaft, an der Luft seucht zu werden.

Als öftere Beimengung erkannte zuerst Reichardt Schwefel in kleinen Bröckhen, welcher später auch als häusiger Bestandtheil der Carnallitsormation aufgefunden wurde.

In den oberen Sohlen des Leopoldshaller Werkes trat in der Polyhalitzregion braunroth gefärbtes Steinsalz auf, hier und da auch mehr oder weniger intensiv blau gefärbtes.

Die letztere Färbung fand sich als scharf umgrenzte Tupfen auch häufig in den Polyhalitschnitren.

Der Gehalt an Steinsalz beträgt im Durchschnitt noch etwa 91 Proc. Daneben fand Steinbeck im Mittel $6^2/_3$ Proc Polyhalit, $^2/_3$ Proc. Anhydrit, $1^1/_2$ Proc. Chlormagnesiumhydrat.

Rieferitregion.

Den Uebergang zur nächst höheren Region bildend, kennzeichnet sich dieselbe durch das Auftreten des Kieserit (MgSO₄ + H₂O), eines an Wasser versarmten Bittersalzes, welches mit den übrigen Salzen mehr oder weniger durchs wachsen, in Bänken von 2 dis 30 cm Stärke eingelagert ist. Auf dem frischen Bruch ist der Kieserit von weißlicher Farbe, die um so schärker hervorsticht, als das Steinsalz hier kürzer spätig dis verworren krystallinisch und grau gefärdt erscheint.

Daneben tritt etwas Anhydrit unter Form kleiner wasserklarer Prismen auf und in nach oben hin zunehmender Proportion der Carnallit, das Mineral, welsches der nächst höheren Abtheilung ihren Werth und Namen gegeben hat.

Nach Bisch of kann man diese Region als durchschnittlich aus

65 Proc. Steinsalz,

17 " Rieserit,

13 " Carnallit,

3 " Chlormagnesiumhydrat,

2 " Anhydrit

zusammengesett, annehmen.

In Leopoldshall verflacht sich in der Höhe der 5. Sohle das Salzlager zu einer schmalen Specialmulde und an einer Stelle treten Steinsalzbänke kuppensörmig über das Niveau der Sohle. Die durch scharfe Umbiegung hier entstandenen Spalten sind nachträglich mit Chlormagnesiumhydrat, Bisch ofit (MgCl₂ + 6 H₂O), in farblosen, meist stengeligen Aggregaten erfüllt worden. Siehe das Prosil Taf. II, Fig. 4.

Carnallitregion.

Diese Abtheilung besteht zu etwa 55 Proc. aus Carnallit (KCl, MgCl₂ + 6 H₂O), welcher als ausgesprochenster Repräsentant der Mutterlaugensalze, das in so hohem Grade zersließliche Chlormagnesium mit dem Chlorkalium zu einer Doppelverbindung sixirt hat.

In etwas variabler Menge begleiten den Carnallit geringe Antheile übersschüssigen Chlormagnesiumhydrats und als Substitutionsproduct einsgetretenes Brommagnesium.

Noch mehr wechselnd ist das Auftreten des zumeist wohl secundär entstandenen Tachhydrits (CaCl₂, 2MgCl₂ + 12H₂O), eines Carnallits, in dem Chlorkalium durch Chlorcalcium ersetzt ist.

Mehr gleichmäßig vertheilt, aber nur vereinzelt, meist knollenförmig einsgelagert, findet sich ein chlormagnesiumhaltiges Magnesiumborat, der Boracit oder Staßfurtit (2 Mg3 B8 O15 + Mg Cl2).

Das verworren krystallinische, graue Steinsalz beträgt nur noch 25 Proc. dieser Schicht, der daneben weiß erscheinende Kieserit etwa 16 Proc.

Pfeiffer, Rali-Induftrie.

Die restirenden 4 Proc. dürften zur Hälfte auf Chlormagnestumhydrat und Tachhydrit, zur anderen Hälfte auf unlösliche Theile, vornehmlich Anhydrit, in geringerer Menge Boracit, Thon, Sand, Eisenglimmer u. s. w. entfallen.

Steinfalz und Kieserit, häufig in Form dickerer Banke vorhanden, heben sich mit ihren opaken Flächen sehr scharf ab von dem gleichmäßig durchscheinenden Ansehen und glänzenden, muscheligen Bruch des vorherrschend schön rothgefärbten, öfters aber auch wasserklaren, oder bald heller, bald dunkler grauen Carnallit.

Diese Verschiedenheit im Charakter läßt erkennen, daß auch hier noch eine Schichtung obwaltet, wenn schon die zwischen 0,1 und 1 m wechselnde Mächtigteit der Bänke eine auffällig ungleichere ist, als namentlich die Abtheilung des Steinsalzes sie darbietet.

Zu einem weiteren Wechsel der Farben trägt noch der meist hochgelbe Tachhydrit, sowie der vorwiegend linsen= oder knollenförmig, einzeln bis zu Kopfsgröße eingelagerte Boracit bei, der vorwaltend von schön milchweißem Bruch, durch seine Unveränderlichkeit von dem an der Oberfläche durch Verwitterung sich aufblähenden Kieserit lebhaft absticht.

Der dem rothen Carnallit unter Form krystallinischer Schüppchen einsgelagerte Eisenglimmer (Fo₂O₃) erreicht selbst in den dunkelsten Varietäten kaum ¹/₁₀ Proc. des Gewichtes.

Im Hangenden der Carnallitregion, wo diese von dem Salzthon überdeckt wird, sindet sich in weiter Verbreitung, jedoch nur in dünner Schicht, dichtes gewöhnlich grau gefärbtes Vittersalz, Reichardtit (MgSO₄ + 7H₂O), welches durch zusiderndes Wasser nachträglich aus dem Kieserit entstanden ist.

Eine eigenthümliche Uniwandlung hat die Carnallitregion nach der Höhe des Rogensteinsattels erfahren.

Eingedrungene Tagewasser haben sie bort der löslicheren Bestandtheile beraubt, so daß sie bei sehr reducirter Mächtigkeit vorwiegend aus Bänken unreinen Steinsalzes besteht. Ebensolche Bänke bilden im Leopoldshaller Werk auch weiter nach unten hin noch eine Decke, unter der nun ein in Aussehen und Zusammensetzung vom Carnallit wesentlich abweichendes Mineral, ein Doppelsalz von Kalium= und Magnesiumsulfat mit Chlormagnesiumgehalt zum Vorschein kommt.

Der Kainit (K2SO4, MgSO4, MgCl2 + 6H2O) nimmt bem Procentsgehalt nach etwa 55 Proc. der Schicht ein.

Durch das Berschwinden der Kieseritbänke hat die Formation das bunte Ansehen verloren und der Fettglanz und muschelige Bruch des Carnallits ist einer durchscheinend körnigen Beschaffenheit und mehr gleichmäßigen, gelblichen oder grauen Farbe gewichen, die hier und da auch in das Blaue oder Rothbraune übergeht, bei kleineren Vorkommen aber auch schön weiß oder fast wasserklar erscheint. Der frische Bruch hat fast Diamantglanz und die künstliche Beleuchtung in der Grube läßt dies namentlich bei den blauen Varietäten herrlich hervortreten.

Dem Kainit anliegend trat als nochmaliges Umsetzungsproduct besselben, meist nur in geringen Mengen, in Aschersleben aber als eine 30 cm starke Bank, bichter ober in Krusten krystallisirter Schönit (K2SO4, MgSO4 + 6H2O) auf.

Von geringerer Berbreitung und Wichtigkeit ist ein zweites Product der Zerlegung der Carnallitformation, das sogenannte Hartsalz, ein Salzgemenge aus etwa 20 Proc. bläulichweißem oder braunroth gefärbtem Sylvin (KCl), 30 bis 40 Proc. Steinsalz, ebensoviel Kieserit, 3 bis 8 Proc. Anhydrit und einem meist nur sehr geringen Rückhalt an Chlormagnesium.

In Leopoldshall fand sich basselbe im Liegenden des Kainits unter Form einer nach allen Seiten auslaufenden, flachen Linse, deren größte Stärke 4 m betrug.

In Westeregeln trat solches 2 m mächtig als Aussüllung des Spaltes in der sechsten Stage auf. Nur dort ist Kainit bislang noch nicht gefunden worden, doch dürste er in der Verfolgung des Streichens ebenfalls erreicht werden.

In Leopoldshall fand Borchardt am unteren Auslaufenden des Kainits, mit ihm und mit der Steinsalzdecke zusammenstoßend, eine nicht unbedeutende Einslagerung von Astrakanit (Na₂SO₄, MgSO₄ + 4H₂O). Im Aussehen dem Kainit ähnlich, siel dieselbe durch die leichtere Berwitterung auf.

Ueber das Auftreten der genannten Vorkommen siehe das Querprofil durch die Leopoldshaller Salzschichten, Taf. II, Fig. 4.

Den in Wasser unlöslichen Antheil des Carnallits fand Precht 1) in einem großen Durchschnittsmuster des zu Neustaßfurt geförderten Rohsalzes, dem Gewichte nach zu 1,238 Proc.; derselbe bestand aus:

Anhydrittry	stal	len	•	•	•	0,664	Proc.	
Thon und (Sai	ıb	•	•	•	0,268	n	
Boracit .	•	•	•		•	0,054	n	
Thonerde.	•	•	•	•	•	0,159	n) o
Eisenoryd	•	•	•	•	•	0,048	n	In verdünn=
Magnesia	•	•			•	0,037	n	ter Salzsäure
Rieselsäure	•	•	•		•	0,008	n .	છિકીંાં છે.

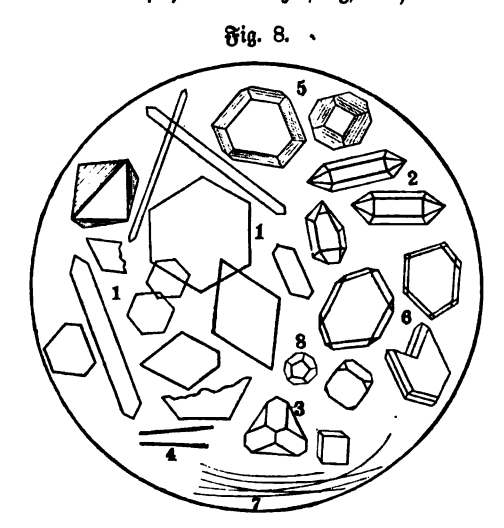
Reben diesen Stoffen kommt öfters auch Schwefel in Bröcken sowie Schwefelkies in größeren Würfeln ober in meist mikrostopischen Pentagons dobekaöbern (8 auf Fig. 8) vor.

Das Mitrostop läßt noch eine Anzahl schön krystallistere Stoffe aufsinden (s. Fig. 8 a. f. S.), namentlich die durch alle Abstufungen von gelb bis rubinroth und braunroth gefärbten sechsseitigen Täfelchen des Eisenglimmers, Sisenrahms, die auch in langen Nadeln, Rauten und Rhombenostasdern (1) vorstommen; serner vollkommen mit beiden Endpyramiden ausgebildete, oft auch schief entwickelte Bergkrystalle (2), stark lichtbrechende Boracitkrystalle in Form von Hexasdern und Tetrasdern (3). Selbe glashelle Krystalle mit doppelter Strahlenbrechung sollen nach Finkener Alaunstein sein und in kochender Salzsäure unlösliche dunkle Nadeln, nach Ochsenius Rutil (TiO2) (4); Letzterer sührt auch Löwigit (5) an, dem er eine gelbe Färbung giebt; ähnliche, aber sarblose Formen sand ich in großer Anzahl im Hartsalz von Westeregeln und erkannte sie als Sypskrystalle (6).

Bon Resten pflanzlichen Ursprungs vermochte ich nur zarte biegsame Fasern (7) aufzusinden; bei der Untersuchung hierauf ist es nöthig, frisch ab-

¹⁾ Ber. d. D. cem. Ges. 13, 2326 (1880).

gekochtes und mehrmals durch das nämliche Filter geseihtes Wasser zu verwenden, weil in der entstehenden Salzlösung, auch direct im Wasser nicht auffindbare Or-



ganismen oben aufschwimmen und so durch Mengung mit den leichteren, unlöslichen Theilen des Salzes zu Irrs thümern Veranlassung geben können.

Durch die Spectrals analyse wurden von seltes neren Elementen im Carnallit Rubidium, Cäsium, Thallium und Lithium nachgewiesen; im Sylvin fand man nur Cäsium und Thallium, im Kainit aufställigerweise keins dieser Eles mente. Siehe hierüber bei der Gehaltsbestimmung des Chlorkaliums.

In den durch Aufrichtung des Salzlagers entstandenen Klüften der Carnallitzegion hat sich wohl durch die Verwesung der organischen Stoffe gebildetes Gas angesammelt, welches namentlich bei der Eröffnung eines neuen Salzwerkes in großen Quantitäten entwich, und entzündet oft Wochen hindurch mit meterslanger, gelber Flamme brannte. Reichardt, der diese Gase, wie es am natürslichsten erscheint, als von der Verwesung in die Salzschichten gelangter organischer Stoffe herrührend in annahm, sing 1859 solche mit Luft gemengt auf und fand darin:

		[.	II.		
Sumpfgas (CH4) .	8,26 %	ol.=Proc.	8,46	Vol Proc.	
Wasserstoff	2,48	n	3,07	n	
Stidftoff	68,33	77	70,77	77	
Sauerstoff	20,93	ກ	17,70	לל	
	100		100		

¹⁾ Wie hier die unter Abschluß der Luft ersolgte Zersetung organischer Stosse, in dauernder Gegenwart der Salze, hauptsäcklich gasförmige Producte erzeugt hat, so könnten bei nachträglicher Auswaschung des Salzgehaltes, unter sonst gleichbleibenden Bedingungen, möglicherweise harzsörmige und slüssige Rohlenwasserstosse, wie das Petroleum entstanden sein, wie ich dies ähnlich bereits in der Ztsch. "Natur" 1882, S. 246, ausgesprochen habe. Diese Ansicht sindet eine Stütze in dem häusigen gemeinschaftlichen Auftreten von Petroleum und Salz, was früher bereits die Ausmerksamseit von Daubrée auf sich gezogen hat. — Och sen ius (Natur 1882, S. 350) möchte mehr den Verwesungsvorgang durch Mutterlaugenergüsse plötzlich getödteter und bez grabener Thierleichen hiersür in Anspruch nehmen, während die sonst wohl am meisten verbreitete Ansicht seine Bildung durch Einsinken organische Reste sührender Schichten dis zu sehr bedeutenden Tiesen und eine dort durch die höhere Erdwärme vor sich gehende trockene Destillation erklärt.

Bunsen untersuchte 1851 berartiges Gas aus dem Anistersalze von Wieliczka und Bischof fand später das im Staßfurter Salz enthaltene ähnlich zusammengesetzt und zwar in 100 Raumtheilen des Steinsalzes 0,8 Thle. und in 100 Raumtheilen Kalisalz 7,5 Thle. desselben.

	B	unsen	Biscof		
Rohlenwasserstoff	84,60	Vol.=Proc.	85	VolProc.	
Kohlensäure	2,58	n	3	n	
Sauerstoff	2,00	n	110		
Stidftoff	10,35	n	12	n	
	99,53				

Precht 1) fand in Gasen, die aus freiwillig im Schacht entstandener Chlor= magnesiumlauge ausströmten:

Wasserstoff	93,053 Vol.=Proc.
Sumpfgas	0,778 "
Stidstoff	5,804 "
Rohlensäure	0,180 "
Sauerstoff	0,185 "
Rohlenoryd	Spur

Beim Auflösen des Abraumsalzes mittelst Dampf erhielt er aus 100 Raumstheilen Salz einen Raumtheil eines widerlich riechenden Gases, bestehend aus:

Rohlensäure	25,7	Vol.=Proc.
Rohlenwasserstoff	2,5	n
Wasserstoff	3,8	n

Derselbe nimmt an, daß der Wasserstoff bei der Erstarrung der Mutterslaugensalze durch Zersetzung vorhandenen Eisenchlorür. Chlorkaliums mit Wasser entstanden sei: 6 Fe Cl₂ + 3 H₂O = 2 Fe₂ Cl₆ + Fe₂ O₃ + 6 H.

Das Eisenchlorür-Chlorkalium, Douglasit (2 KCl, FeCl₂ + 2 H₂O), welches nach Berzelius monokline Krystalle bildet und sich aus der Lösung beider Chlormetalle abscheidet, wurde von ihm in einem grobkörnigen Gemenge von Steinsalz mit 59 Proc. Chlorkalium nachgewiesen, welches im Douglashaller Salzthon vorkam und in dem Ochsenius früher schon 3,5 Proz. Eisenchlorür ausgefunden hatte.

Precht zeigte, daß auch im Boracit, sowie im Tachhydrit variable Mengen von Eisenchlorür und Eisenchlorid vorhanden sind, während im Carnallit, davon herstammend, nur noch Eisenoryd übrig ist, dessen Menge, nach obiger Formel in Rechnung gezogen, zur Erklärung der bedeutenden Quantitäten Gase mehr als hinreichend sein würde. Hierauf bezüglich siehe meine Erklärung S. 24.

Region des Salzthons.

Den Kalisalzen und dem unteren Salzslöz als Decke aufliegend, schwankt derselbe in Mächtigkeit zwischen 6 und 10 m.

¹⁾ Ber. d. D. cem. Ges. 12, 557 u. 13, 2326.

Durchweg von Bitumen grau bis schwarz gefärbt, ist er in der Mitte und zwar auf die Hälfte seiner gesammten Mächtigkeit, milde und leicht zertheilbar, während die oberste und unterste Schicht zum äußerst harten Gemenge verswachsen sind.

Nach den Untersuchungen von Precht 1) besteht die unterste, etwa 2 m mäch= tige Schicht aus 50 bis 60 Proc. Calciumsulfat, neben einer größeren Quantität Thon und je 6 Proc. in verdünnter Salzsäure löslicher Thonerde und Magnesia.

Ein Durchschnittsmuster ber mittleren Schicht enthielt:

# 00 6 44	(Chlornatrium	2,03	Proc.
7,29 Thle. in	Chlorkalium	0,81	79
Wasser lösl.	Chlormagnesium	4,45	, 17
2277 666	(Eisenorydul	1,55	ກ
33,77 Thie.	Eisenopyd	0,83	n
in kochenber verdünnter Salzfäure	Magnesiumcarbonat	3,55	n
	Magnesiumhydrat	6,90	77
	Thonerdehydrat (Al ₂ O ₃ , 3H ₂ O)	18,67	n
löslich	Calciumsulfat	2,27	77
49.66 866	Rali und Natron	3,88	n
43,66 Thle.	Thonerde	6,90	n
in kochender verd. Salzf. unlöslich	Eisenoryd	0,41	77
	Rieselerde	32,47	n
	Wasser und organische Substanz	15,28	ກ

Die oberste Schicht war fast frei von Calciumsulfat und bestand aus einem innigen Gemenge von Thon mit 40 bis 50 Proc. Magnesiumcarbonat, dem das letztere nur durch Kochen mit starker Säure entzogen werden konnte.

Precht vermuthet, daß das in verdünnter Salzsäure lösliche Thonerdes und Magnesiahybrat durch Fällung aus Meereslauge entstanden sei und vielleicht eine durch Kalilauge nicht zersetbare Verbindung darstelle; auch verwundert ihn die hohe Quantität unlöslicher Kieselerde.

Meine eigene Ansicht gegenüber den vorstehenden Erklärungen folgt S. 24. Die Douglashaller Schächte trafen den Salzthon in Folge seiner Aufrichtung sehr mächtig an, mitten in demselben aber mehrere besondere Vorstommnisse.).

Zunächst war er in Mächtigkeit niehrerer Meter mit zwei Arten Pseudomorphosen theilweise dicht durchsetzt.

Nach oben traten zwischen 2 und 5 mm große, scheinbar regelmäßige, weißliche Rhomboöder (Parallelepipede) auf, beren Neigungswinkel zwischen 72 und 117° variirten; darunter aber röthlich gefärbte, verdrückte Hexaöder mit durch das Octaöber abgestumpften Ecken von 2 bis 7 cm größtem Durchmesser.

Beides sind Aussüllungspseudomorphosen 3), deren Inhalt aus Steinsalz besteht, welches bei den größeren körnig und durch Eisenglimmertrümmerchen roth

¹⁾ Chem. 3tg. 1882, Rr. 11.

²⁾ Ochsenius, Die Bildung der Salzlager S. 84.

⁸⁾ Geol. Zeitschr. 25, 552. Zeitschr. f. d. ges. Naturw. 42, 96, und Schles. Jahresber. 12. Nov. 1873.

gefärbt erscheint, bei den kleinen spätig und den Wandslächen conform abgesetzt ist, öfters aber auch durch Syps und Anhydrit vertreten wird.

Die nach außen rauhe, nach innen oft zu schönen Krystallen ausgewachsene Hüllsubstanz besteht zumeist aus Quarz und beträgt bei den Rhombosderchen bis zu 50 Proz. des Gesammtgewichtes, bei den scheinbaren Dihexasdern nur wenige Procent desselben.

Ihrer Entstehung nach leitet Zepharovich die letzteren von Sylvinfrystallen ab, Weiß die Rhomboöderchen von kleinen Steinsalzwürfeln, wie dergleichen porphyrartig in den Salzthon eingestreut, öfters vorkommen.

Eisenrahm, in dünnen Schichten angehäuft, und faserig abgesondertes, bald weißes, bald gelbes oder grünliches Steinsalz, sowie kleinere Mengen Sylvin durchsetzen von hier ab den Salzthon. Hier fanden sich auch die rundlichen Einslagerungen von Sylvin und Steinsalz mit Einschlüssen von Douglasit unter Form kleiner grüner Körner.

In einem der Schächte kam hierunter, 1 m mächtig, derber Glauberit (Na2SO4, CaSO4) mit Anhydrit und Steinsalz verwachsen vor und unterliegendes, roth gefärbtes Steinsalz bildete dann den Uebergang zu den Kalisalzen.

Diese eben beschriebenen, früher nur schwierig zu erklärenden Vorkommnisse, scheinen mir heute, wo es klar geworden, daß die Carnallitschichten unter Anickung hier senkrecht in die Höhe geschoben wurden, sehr leicht zu deuten.

Ein der Carnallitregion angehöriges Stück wurde hier in den Salzthon hineingedrückt, dann aber durch wiederholt zugesickertes Wasser nach Art des Hartssalzes in seine Bestandtheile zerlegt und diese fernerhin weiter umgesetzt.

Im Thone abgeschiedene größere Krystalle von Sylvin und kleine Würfelchen von Steinsalz wurden wieder in Lösung geführt, wobei ihre Matrix erhalten blieb und durch Absat krystallisirten Quarzes verkieselte.

Als dann später concentrirte Salzlösung zutrat, behinderte die dickere Hülle der kleinen Würfel den für Bildung der Krystalle nöthigen Austausch der Flüssigs keit, so daß durch die verlangsamte Krystallisation nur spätiges Steinsalz sich absichied, während die raschere Krystallisation in den dihexaöderartigen Formen ein körniges, durch Miteindringen zahlreicher Eisenglimmersplitterchen stärker gefärbtes Product ergab.

Bei dem lang andauernden Nachschub der aufgerichteten Schichten war gerade der Salzthon geeignet für derartige Umwandlungen, weil er nicht allein die Berschiedung der hohlen Matrix ohne Zertrümmerung ermöglichte, sondern auch bald einzelne Theile einhüllen, bald sie dem wiederholten Einsluß des Wassers zugänglich machen konnte. So hinterblied dem Carnallit entstammender Eisensglimmer in dünnen Schichten, wie durch ein Filter abgetrennt; Anhydrit ging in Faserghps über, an dessen Stelle später Kochsalz in gleicher Form abgesondert wurde, und durch Zusammenkommen von Steinsalz, Bittersalz und Ihrs in geeigeneten Berhältnissen entstand Glauberit.

Der hier nachweisbare Absatz krystallisirten Quarzes läßt die Folgerung zu, daß die im Salzthon vorkommenden, dis zu mikroskopischer Kleinsheit herabgehenden und durch Schlämmen leicht zu gewinnenden Bergkrystalle ebenfalls erst bei dessen Berührung mit der Mutterlauge entstanden sind.

Zur Erklärung des gleichzeitigen Auftretens freier Magnesia und Thonerde nehme ich daher an, daß in dem ursprünglichen Thonschlamm vorshandenes Kalt-Thonerdesilicat der Art zerlegt wurde, daß die Kieselerde beim Freiwerden in die unlösliche krystallisirte Form überging. Chlormagnesium gab dabei mit dem Kalksilicat Chlorcalcium und freie Magnesia; das Chlorcalcium zerseste aber das Thonerdesilicat, wobei in Gegenwart der Magnesia Thonerde frei werden mußte, da etwa als Gegenproduct entstandenes Kalksilicat bei dem großen Ueberschuß des Chlormagnesiums ebenfalls wieder zerlegt worden wäre.

In ähnlicher Weise wurde auch vorhandenes Eisensilicat zersetzt, indem sich zunächst wohl Ferrochlorid bildete, welches durch Einwirkung der vorhandenen organischen Substanzen eine Zeit lang bestehen blieb, dann aber unter Abgabe

seines Chlors an die Magnesia allmälig in Eisenoryd überging.

Wie die Rieselerde trat auch dieses in der krystallinischen Form des Eisensglimmers auf und die Thonerde verlor durch eine ähnliche Umwandlung ihre Löslichkeit gegen Kalilauge.

Kleine Mengen Thon, die während des Carnallitabsases eingeschwemmt wurden, konnten so ohne Zwischenkunft des Douglasits Beranlassung zum Entstehen des im Carnallit vorhandenen Eisenglimmers geben und dessen sporadisches Auftreten erklärt sich aus der Anwesenheit oder dem Fehlen von Thon, ebenso wie der in jenem Gemenge von Sylvin und Steinsalz wirklich aufgesundene Douglasit, gerade hier an dem Herde der Silicatzersetzung, die günstigsten Bedingungen für seine Bildung sinden mußte.

Aber auch die Gegenwart des Ferros und Ferrichlorids im Tachhydrit und der Eisenverbindungen im Boracit ergiebt sich hier von selbst, weil die Umsetzungsproducte des immer auch eisenhaltigen Thons und des Chlorsmagnesiums für das Entstehen beider Mineralien wichtige Factoren abgaben.

Für den zumeist erst nachträglich eingeführten Tachhydrit brachten die vom Salzthon herkommenden Tagewasser die Producte jener Zersetzungen mit; wie später gezeigt werden wird, war aber auch der Staßfurtit das häufige Ziel solcher nachträglich eingeführter Lösungen und so gelangten die stärkeren Antheile Eisen in denselben, die er ja vorzugsweise in den an den Salzthon anstoßenden Schichten und hier wieder oft nur rindensörmig ausweist.

Die Anhybritbede.

Der über bem Salzthon lagernde Anhydrit ist steinhart, oft von concentrisch strahligem Gefüge und von grauer, bläulich schimmernder Farbe. Namentlich nach oben hin, wo er bald zu einer geringeren, bald zu einer größeren Tiese in Syps umgewandelt erscheint, kommt er mehr von körnigem oder gleichmäßig mattem, oft roth und weiß marmorirtem Ansehen vor, seinen vollkommenen Uebergang in Syps durch mehr klare, durchscheinende Beschaffenheit kundzebend.

Während alle übrigen Gebirgsglieder der Staßfurter Formation eine sehr gleichmäßige Entwickelung zeigen, erscheint der Anhydrit nur nach seinem

Liegenden mit glatter Oberfläche, hingegen ist er nach dem Hangenden zu einer Reihe von wellenförmigen Verdickungen entwickelt, welche von Südwesten nach Nordosten verlaufen, soweit die Aufschlüsse von Neustaßfurt dies erkennen lassen. Seine hierdurch start beeinflußte Mächtigkeit schwankt zwischen 40 und 90 m. Das überliegende jüngere Steinsalz, dessen Schichten die so gebildeten Wellenthäler erfüllen, wird im Hangenden wieder durch eine ebene Fläche abgeschlossen, daher compensirt sich seine eigene Mächtigkeit mit der des Anhydrits und variirt zwischen 40 und 120 m.

Region des oberen Steinfalzes.

Dieses obere Steinsalzstöz charakterisiet sich gegenüber dem durchweg spätigen Steinsalz des unteren Lagers sehr scharf durch seine größere Reinheit, die im Durchschnitt 97,5 bis 98 Proc. erreicht, durch sein grobkörniges Gefüge, sowie durch den Mangel regelmäßig zwischengelagerter Anhydritschnüre. Siehe das Prosil Taf. II, Fig. 5.

Die obere Hälfte besselben ist durch amorphes Eisenoryd meist gleichmäßig röthlich gefärbt und enthält, einzeln vorkommend, regellose Einlagerungen von Anhydrit und Thon.

Hierunter tritt aber eine bis zu 25 und 30 m mächtige Schicht meist reinsweißen, durchsichtigen und anhydritfreien Krystallsalzes auf, welches nach unten wieder durch eine geringe Lage grauen und röthlichen Salzes, hier und da mit Anhydritbeimengungen, abschließt.

Gerade in der unteren fast farblosen oder wenig gefärbten Hälfte sind noch Jahresabsätze durch trilbe, gelblich gefärbte Bänder erkennbar, die etwas organische Substanz, sowie die Elemente des Polyhalits ausweisen.

Die Proportion der hierdurch bedingten Verunreinigung erreicht jedoch kaum 2 Proc.; vielfach beträgt dieselbe noch nicht 1/2 Proc.

Daß der Polyhalit hier nicht einem directen Absatz aus Meereswasser entstammt, dafür zeugen mehrere bedeutende nesterförmige Einlagerungen desselben, die sich im Neustaßfurter Werke und im Achenbachschacht fanden.

Weiter kommt dort auch in Nestern, von denen namentlich das eine 30 000 bis 40 000 kg Substanz enthielt, ein neues Mineral, Krugit (K2SO4, MgSO4, 4CaSO4 + 2H2O) in derber Form vor, welches seiner Zusammensetzung nach einem Gemenge von 3 Thln. Polyhalit mit 1 Thle. Anhydrit ähnelt und wie der dortige Polyhalit meist grau oder gelblich gefärbt ist.

Als Bestätigung dieses von mir bereits 1881 (Arch. d. Pharm. 219, 2. Heft) angenommenen Ursprungs fand Staute nach mündlichen Mittheilungen in einer Linse des Minerals Uebergänge bis zu einem Salz mit 12 Mol. Calciumsulfat.

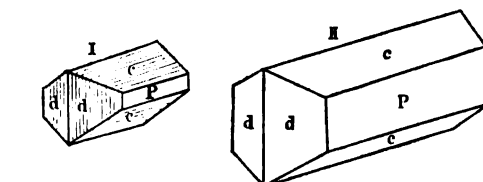
Mineralogische Betrachtung der Salzvorkommnisse.

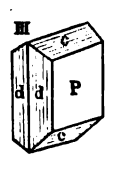
Anhybrit.

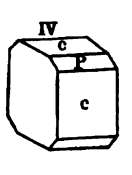
Aus dem Gyps (CaSO₄ + 2H₂O) entstanden, tritt er theils in Krystallen, theils derb und dann meist concentrisch-strahlig auf, sindet sich öfters aber auch als dichter oder krystallisierter Gyps rückgebildet vor.

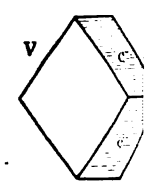
Die Anhydritkristalle gehören dem rhombischen System an und sind meist in Form kurzer Säulen (I und II), seltener tafelförmig (III) entwickelt; sie kommen von mikrostopischer Kleinheit bis zur Länge von 5 bis 7 cm vor. Siehe Fig. 9, I bis V.

Fig. 9.









Die größeren Krystalle sindet man gewöhnlich nur in Bruchstücken (IV u. V) und dieselben sind oft zonenweise, seltener durch die ganze Masse hellviolett gefärbt. Analog dem blauen Steinsalz verschwindet diese Färbung beim Glühen.

Das specifische Gewicht des derben Anhydrits beginnt mit 2,8 und erreicht einzeln mit 2,9 bis 3 dasjenige der Krystalle.

Härte 3 bis 3,5.

In Wasser ist er erst nach dem Uebergange in Spps löslich; leichter löst ihn Salzsäure.

¹⁾ Die in liegender Schrift angegebenen Formeln enthalten die sogenannten älteren Atomgewichte $(0=8,\ S=16,\ Ca=20)$.

Steinsalz.

NaCl =
$$\begin{cases} Na = 23 = 39,34 \text{ $\%$roc.} \\ Cl = 35,46 = 60,66 \\ \hline 58,46 = 100,00 \end{cases}$$

	1.	2.	3.	4.
Chlornatrium	97,55 Proc	e. 91,13 Proc.	99,522 Proc.	98,020 Proc.
Chlormagnesium	"	0,97 ,	 "	0,138 "
Natriumsulfat	. 0,43 "	 "	 77	 "
Kaliumsulfat	7	1,42 "	0,120 ,	0,305 "
Magnesiumsulfat	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	0,69 "	0,185 "	. 0,237 "
Calciumfulfat	1,49 "	5.44 "	0,087 "	0,888 "
Waffer	0,30 "	0,35 "	0,086 "	0,412 "
_	100,00	100,00	100,000	100,000

- 1. Reines durchsichtiges Steinfalz von Staffurt nach Rammelsberg.
- 2. Tritbes Steinsalz aus der Polyhalitregion unterhalb eines Jahresringes nach Pfeiffer.
- 3. Steinsalz ausgesucht aus dem oberen Steinsalzslöz nach Precht 4. do. mittlere Qualität | (beides körnig).

Die reineren Varietäten sind durchsichtig und glasglänzend, meist spätig von sehr vollkommen hexaëbrischer Spaltbarkeit.

Rrystallform tesseral. In Drusen und Klüsten kommt es namentslich in der Carnallitsormation in Würfeln und Octaödern 1), oder Combinationen beider vor. Das sogenannte Pyramidensalz soll durch Abwaschen der freigelegenen Würfelkanten entstanden sein. Auch verworren krystallinisch, körnig, stengelig und einzeln sogar faserig tritt es auf.

Gefärbt findet man es blau, durch Bitumen häufig grau und durch Berbindungen des Eisens einzeln roth, gelb oder grun.

Barte 2.

Spec. Gew. je nach dem Vorkommen von 2,1 bis 2,25.

Nach Poggiale lösen 100 Thle. Wasser bei 0° C. 35,52 Thle.,

100 " " 109,7° C. 40,35

100 Thle. Wasser von 183/40 C. sollen 36,14 Thle. lösen.

Beim blaugefärbten Steinsalz verschwindet diese Farbe sowohl durch Feinreiben, wie durch Auflösen oder Glühen bis über 300° C. Die Erklärung für dieses Auftreten ist noch mangelhaft. Rose') fand darin einen geringen

¹⁾ Die Gegenwart von Phosphorsaure, die man für die Bildung von Oktaödern beim Rochsalz für nöthig hält, ist in dem Staßfurtit constatirt worden. Siehe S. 41. Die Oktaöder von 1 bis 2 cm Durchmesser sinden sich im Carnallit eingewachsen, auß dem sie durch Waschen mit gesättigter Steinsalzlösung freigelegt werden können, zeigen aber meist nur unebene Flächen.

²⁾ Geol. Zischr. 14, 4.

Gehalt von Natriumsulfat, der aber auch in farblosem Steinsalz vorkommt; Bisch of und Andere ichreiben die Färbung dem Ginfluß von Rohlenwasserstoffen au; Renngott 1) will bieselbe von organischen Stoffen ableiten und findet beim blauen Hallstadter Steinsalz nach dem Glüben 0,212 Gewichtsverluft. Precht und Wittjen 2) versuchten vergeblich ben Farbstoff burch Behandeln mit Aether oder Schwefeltohlenstoff zu fixiren; ebenso widerstand er dem Ueberleiten von Chlor bei gewöhnlicher Temperatur und bei 100° C., woraus sie Johnson's Ansicht, die Farbe rühre von Natriumsubchlorid her, sowie die von Ochsenius, daß die Gegenwart von Schwefel sie hervorrufe, als widerlegt annehmen.

Sie schreiben die Färbung bem Borhandensein dunner, parallelmanbiger Hohlräume mit Gaseinschlüffen zu, welche die einfallenden Lichtstrahlen in modi=

ficirter Beise brechen und nur die blauen reflectiren.

Als scheinbare Bestätigung finden sie das specisische Gewicht des blauen Steinsalzes zu 2,141, basjenige bes farblosen zu 2,143.

Die scharfumgrenzten blauen Tupfen in den Polyhalitschnuren sowie die öfteren Beziehungen zu Sulfaten bleiben immer noch beachtenswerth, dies um fo mehr, da auch im ungefärbten Steinsalz Gasporen sehr häufig sind und ich Splitterchen blauen Steinfalzes fand, die unter dem Mitrostop wohl noch die blaue Färbung, aber keine Gasporen erkennen ließen.

Sorby 3) zeigte 1858, bag in den aus einer Lösung frystallisirenden Salzen feine Theile der Flussigkeit mit eingeschlossen werden, die, wenn die Lösung warm war, burch die nachträgliche Contraction von einer Luftblase (Libelle) begleitet sind.

Im nathrlichen Steinfalz finden sich hier und da bergleichen Einschlusse, die bereits dem unbewäffneten Auge erkennbar sind, in größerer Anzahl aber solche, die erst unter dem Mikrostop sichtbar werben; auch überwiegen bei weitem die Einschlüsse von Gas (Gasporen).

Die Flussigkeit ist nicht immer von einer Libelle begleitet und bann erscheinen die Contouren der immer rechtwinkeligen Hohlräume sehr zart; auch bei kleinen Libellen ist dies noch der Fall. Libellen, die den größeren Theil des bann unregelmäßig umgrenzten Raumes erfüllen und Gasporen sind fehr bunkel contourirt.

Die relative Größe ber Libelle variirt beim Steinsalz in hohem Grabe; auch findet man stellenweise nur Gasporen, bann wieder fast ausschließlich Fluffigkeitseinfcluffe.

Bon der Flüssigkeit umgeben kommen öfters auch kleine Würfel vor, oder ein Hauswerk zahlreicher Anhybritnabeln, die in der Form den makroskopischen Arnstallen gleichgebildet sind. Die Flüssigkeitseinschlüsse geben die Urfache des Decrepitirens beim Erhigen, bie Basporen bie bes Rnistergerausches beim Auflösen folchen Salzes ab.

¹⁾ Sigungsber. d. Wien. Afad. 11.

²⁾ Chem. 3tg. 1883, Nr. 54.

⁸⁾ Quart. Journ. of geol. soc. 14, 455, siehe auch Zirtel, Die mikrostopische Beschaffenheit der Mineralien und Gesteine S. 41.

Rieferit.

$$MgOSO^3 + HO = MgSO_4 + H_2O = \begin{cases} MgSO_4 & 120 = 86,96 \text{ Proc.} \\ H_2O & 18 = 13,04 \end{cases}$$

Aus dem Staffurter Bohrloche brachte man bereits Stücke eines harten weißen Minerals zu Tage, welches Chlornatrium und Magnestumsulfat im Bershältniß von 10 Mol. des ersteren zu 1 Mol. des letzteren aufwies und den Namen Martinsit erhielt.

Nach dem Aufschließen des Lagers fand sich jedoch, daß man in Steinsalz eingewachsenen Kieserit gehabt hatte.

Derselbe erhielt seinen Namen durch E. Reichardt zu Ehren des Präsisdenten der Leopoldinischen Akademie.

Die Schwierigkeit der Analyse besteht darin, daß der Kieserit immer mit anderen Mineralien verwachsen ist und begierig Wasser anzieht; so analysirte Reichardt ein Product, welches bereits Wasser aufgenommen hatte und ihm die Formel MgSO₄ + 3 H₂O ergab.

Rammelsberg stellte gelegentlich seiner Untersuchung des Tachhydrits zuerst dafür die richtige Formel auf, welche durch spätere Bestimmungen von Siewert, Leopold (Heint), Reichardt, Precht und Wittzen ibes stätigt wurde. Bei dem vor der Bestimmung des Wassergehaltes zum Reinigen des Materials angewandten Waschen mit Wasser und raschem Abspressen mit Filtrirpapier hält das Product nach den Versuchen von Leopold bereits 6 Proc. oder darüber an überschüssigem Wasser zurück, welches jedoch beim Trodnen bei 100° C. zum größten Theile wieder weggeht.

Graham fand, daß Bitterfalz bei diesem Grade noch etwa 2 Aequivalente Basser = 23,08 Proc., zurückhält; erst beim Erhitzen zu 160° entsteht nach Bränning einhydratiges Magnesiumsulfat.

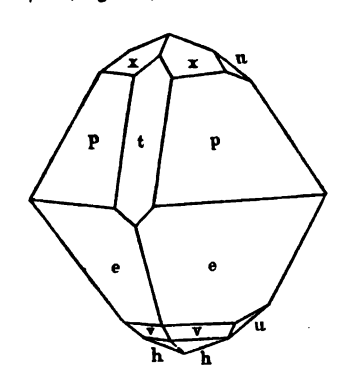
Mit Wasser angerührt erhärtet der Kieserit unter auffälliger Erwärmung; Reichardt vermuthet, daß hierbei ein weiteres Molecül Wasser in chemische Verbindung trete. Nach Aufnahme von mehr Wasser tritt theilweise schon Bittersjalzbildung auf; erst nach dem Uebergange in dieses geht die Lösung in Wasser vor sich, wobei 100 Thle. Wasser bei $183/4^{\circ}$ C. 40,9 Proc. Kieserit aufnehmen.

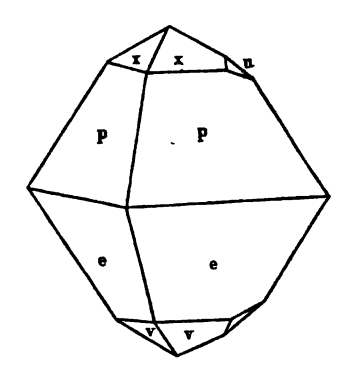
Der Kieserit ertheilt der ihn umschließenden Salzmasse ein opakes, schmutzigs weißes Ansehen; als unlösliche Beimengung tritt öfters Anhydrit in Krystallen auf, in Leopoldshall kam auch durch Eisenglimmer röthlich gefärbter Kieserit vor.

Unter dem Mikrostop erscheint er in rundlichen, wasserklaren, farblosen Körnern, die nur durch einzelne scharfe Kanten und Flächen auf Krystalle hindeuten. In größeren krystallartigen Körnern von 0,3 bis 0,5 mm Durchmesser sand Precht sehr reinen Kieserit in einer Spalte des oberen Steinsalzslözes. Derselbe erhärtete mit Wasser nicht und löste sich auch langsamer darin.

¹⁾ Ber. d. chem. Gef. 14, 2131. Diese Herren bewirkten durch Glühen mit Stärkemehl die Abscheidung der Magnesia in unlöslicher Form, während die vorshandenen Alkalien als Schweselalkalien durch Wasser getrennt wurden.

Bei Hallstadt tritt derselbe in Rrystallen auf, die nach Tichermat bem monoklinen System zugehören und gewöhnlich beistehende Combinationen aufweisen (Fig. 10). Fig. 10.





Spec. Gew. 2,569; in Aggregaten bis 2,517 herabgehend. Särte 3.

Polyhalit.

Reichardt 1) erkannte das Staffurter Borkommen zuerst als den von Stromener nach seinen mehrfachen Bestandtheilen (nolis viel, als Salz) benannten Polyhalit, nachdem er ihn vorher bei flüchtiger Betrachtung für Gyps gehalten hatte.

 $KOSO^3$, $MgOSO^3$, $2CaOSO^3 + 2HO = K_2SO_4$, $MgSO_4$, $2CaSO_4 + 2H_2O$. $K_2 S O_4 = 174,28$ $Mg S O_4 = 120$ $2 Ca S O_4 = 272$ $2 H_2 O = 36$ = 28,94 Proc. = 19,92= 45,16 = 5,98 602,28

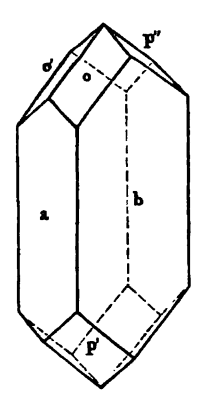
100,00

	E. Reid	jardt.	F. Bi	jøof.	F. Hammerbacher2). Durch den Berfaffer umgerechnet.				
Kaliumfulfat	26,224	Proc.	27,90	Proc.	27,650	Proc.	27,300	Proc.	
Natriumsulfat		n		n	0,127	n		77	
Magnesiumsulfat.	20,557	n	19,76	'n	19,923	n	20,184	n	
Calciumsulfat	43,444	n	42,64	n	44,561	n	43,942	37	
Wasser	7,474	n	5,75	n	7,113	n	7,304	77	
Chlornatrium		מ	3,46	77	0,623	77		71	
Chlormagnesium.	0,575	n	_	n		77	0,412	n	
Magnesia		n		n		77	0,031	27	
Unlösliches		77		n	0,016	77	0,010	77	
	98,274		99,51		100,013		99,183		

¹⁾ Arch. d. Pharm. 159, 204. R. Jahrb. f. Min. 1866, S. 321. 2) Liebig's Annal. 176 (1875). Inauguraldiffert. Erlangen 1875.

Der Polyhalit tritt in ber Polyhalitregion als opake Masse von heller ober dunkler grauer Färbung auf; in Leopoldshall kam er auch weiß und feinkörnig

Fig. 11.



wie Zuder, als von schwarzgrauer Rinde umgebene Knollen vor, die mir den Eindruck machen, als ob sie dem Einsluß zugedrungenen Wassers ausgesetzt gewesen wären, welches die Polyhalitschicht vom Steinsalz absgelöst und dann bei der weiteren Bewegung der Schichsten, als deren Resultat in Leopoldshall eine flache Specialmulde (stehe Taf. II, Fig. 4) auftritt, stückweise zwischen den Steinsalzbänken aufgerollt hätte.

Der Polyhalit gehört dem rhombischen System an; in größeren Krystallen mit monoklinem Formenstypus fand man ihn in Hallstadt; deren Abbildung nach Tschermak Fig. 11.

Der nesterförmig im oberen Steinsalzlager vorkommende Polyhalit trat als festes, derbes Gestein von krystallinischem Bruche auf. Nachstehend folgen Analysen desselben, die von Precht angestellt und von mir früher veröffentlicht wurden 1).

			1.	•	2	•	3.		
Kaliumsulfat .	•	•	28,60	Proc.	28,55	Proc.	26,14	Proc.	
Magnestumsulfat	•	•	19,67	n	19,58	n	18,88	n	
Calciumsulfat .	•		45,04	n	45,12	n	49,43	n	
Wasser	•	•	6,04	37	5,82	77	5,13	n	
Chlornatrium .	•	•	0,65	ת	0,93	n	0,22	77	
Schwefelties .	•	•		n		מ	0,20	<u> </u>	
-			100,00		100,00		100,00		

Das Muster 1. war dem Achenbachschacht entnommen, 2. und 3. stammten aus Reustaßfurt. Verschieden von den beiden anderen fand sich 3. in der Nähe von Spalten und Klüften im Steinsalz. Ohne krystallinischen Bruch, hatte es bei volkommen weißer Farbe mehr erdiges Ansehen und war von mikroskopisch kleinen Schwefelkieskrystallen durchsetzt.

Precht sieht dieses als ein secundäres Product an; vielleicht ist es auch nur der Einwirkung des Wassers ausgesetzt gewesen, wie ich das sür das Leopolds-haller Product angenommen habe, und hat so Antheile seiner löslicheren Bestand-theile verloren.

Spec. Gew. des Polyhalits in Krystallen 2,8; aus der Polyhalitregion 2,72 bis 2,77; aus dem oberen Steinsalz 2,784; des Musters 3. = 2,54.

Barte 3,5, bei bem Mufter 3. = 2,5.

Der Polyhalit löst sich nur nach seiner Zersetzung vollständig auf, wobei ihm zunächst das Magnestumsulfat mit geringen Antheilen des Kaliumsulsats und spurweise Calciumsulfat entzogen wird, beim fortgesetzten Ablaugen aber Syps hinterbleibt.

¹⁾ Ard. d. Pharm. 219, 2. Heft, 1881.

Bei Anwendung ungenügenden Wassers erhielt man beispielsweise einen Rückstand, der aus 4 Mischungsgew. Magnesiumsulfat, 6 Mischungsgew. Kaliumssulfat und 13 Mischungsgew. Calciumsulfat bestand.

Der Berwandtschaft des Polyhalits verdankt der Syngenit (συνγενής

verwandt) ben Namen. K2SO4, CaSO4 + 2H2O.

In Kalusz entdeckte man in Drusen zwischen würfelförmigem Sylvin ein gypsähnliches Mineral in langen, schmalen Täfelchen, welches seines monoklinen Habitus halber von Rumpf Kaluszit genannt wurde, von Tschermak aber übereinstimmend mit Zepharovich durch die Polarisation als rhombisch erkannt und somit dem Syngenit zugehörig gefunden wurde, mit dem es auch in der Zussammensetzung übereinkam.

Krugit.

 $KOSO^3$, $MgOSO^3$, $ACaOSO^3 + 2HO == K_2SO_4$, $MgSO_4$, $ACaSO_4 + 2H_2O$.

$$\begin{cases} K_2 S O_4 &= 174,28 = 19,93 \text{ βroc.} \\ Mg S O_4 &= 120 = 13,73 ,\\ 4 Ca S O_4 &= 544 = 62,22 ,\\ 2 H_2 O &= 36 = 4,12 ,\\ \hline 874,28 & 100,00 \end{cases}$$

Bon Precht untersucht und nach Oberberghauptmann Krug v. Nidda benannt, erwies sich derselbe durch seinen krystallinischen Bruch, sowie durch die Untersuchung im polaristren Lichte als einfaches Mineral.

Zusammensetzung nach Precht1):

				gefr	berechnete			
Kaliumsulfat .	•	•	18,60	Proc.	17,81	Proc.	19,90	Proc.
Magnesiumsulfat	•	•	13,71	77	13,34	37	13,74	77
Calciumsulfat .	•	•	63,15	77	63,85	77	62,24	n _
Wasser	•	•	4,16	n	4,20	n	4,12	n
Chlornatrium .	•	•	0,38		0,80	n	_	
		-	100,00		100,00		_	

Spec. Gew. 2,801. Härte 3,5.

Mit heißem Wasser behandelt gehen Magnestumsulfat und Kaliumsulfat in Lösung und Syps hinterbleibt; bei Anwendung von wenig kaltem Wasser wird zunächst nur Magnesiumsulfat abgetrennt und es hinterbleibt nach Precht Syps und Syngenit (K₂SO₄, CaSO₄ + 2H₂O).

¹⁾ Wochenschr. d. Ber. d. Ing. 1880, S. 370. Ber. d. D. hem. Ges., Jahrg. 14, Heft 15 (1881), siehe auch Arch. d. Pharm. 219, 2. Heft.

Carnallit.

$$KCl$$
, $2MgCl + 12HO = KCl$, $MgCl_2 + 6H_2O$

$$\begin{cases}
KCl = 74,60 = 26,88 \text{ βroc.} \\
MgCl_2 = 94,92 = 34,20 \\
6H_2O = 108 = 38,92 \\
\hline
277,52 & 100,00
\end{cases}$$

Derselbe wurde zuerst von H. Rose) als das bereits künstlich von Liebig aus Salinenniutterlauge und von Marcel aus Meerwassermutterlauge erhaltene Doppelchlorid des Kaliums und Magnesiums erkannt und zu Ehren des Bergshauptmanns v. Carnall benannt.

						1.	1.			3 ²).	
						H. R	oje.	v. Of	v. Often.		ert.
Chlorfalium	•	•	•	•	•	24,27	Proc.	24,27	Proc.	27,41	Proc.
Chlormagnesium .	•	•	•	•	•	31,46	77	30,51	77	36,03	n
Basser (als Berluft	bei	1.	u.	2.)	•	35,57	77	36,26	n	36,33	ח
Chlornatrium	•	•	•	•	•	5,10	n	4,55	n	0,23	n
Chlorcalcium	•	•	•	•	•	2,62	n	3,01	n		77
Calciumsulfat	•	•	•	•	•	0,84	77	1,26	n	1,14	77
Eisenoryd	•	•	•	•	•	0,14	7	0,14	*17		n
						100,00		100,00		101,14	

Siewert hatte sehr reinen, milchweißen Carnallit. Hammerbacher3) fand in:

	_	rot	hem	Carnallit		weiße	m,	grau	em,	Berechn Zusamm	
Magnesium	8,	979	Proc	. 9,149	Pro	c. 8,979	Proc	. 8,023	Proc	. 8,643 9	Broc.
Kalium	13,	432	ກ	13,347	17	12,325	77	11,039	77	14,152	n
Chlor	36	,958	n	36,829	n	36,012	77	36,200	n	38,351	n
Wasser	39	,659	n	40,017	17	39,042	n	38,213	וו	38,898	n
Natrium	-		77		n		n	1,304	17		
Calcium	-		n		n	1,314	77	1,735	n		
Schwefelfäure.		_	n		77	2,428	77	3,203	ກ		
Eisenglimmer.	0,	134	77	0,149	"		77		n		
Unlösliches	_		77		"		77	1,035	n		
	99,	162		99,491	•	100,000	1	100,752	1	00,044.	

Derselbe bestimmte das Wasser nach Art der Elementaranalyse mittelst eines Chlorcalciumrohres und vorgelegtem, erhistem Aupferdraht.

¹⁾ Pogg. Ann. 98, 161.

²⁾ Zeitschr. b. gef. Naturw. 11, 348.

³⁾ Inauguraldiffert. Erlangen 1875.

Pfeiffer, Rali-Induftrie.

Von fettglänzendem Ansehen und muscheligem Bruch ist der Carnallit durch Einlagerung von Sisenglimmer meist rosa bis dunkelroth oder durch Bitumen grau dis schwarz gefärdt, kommt aber auch ganz wasserklar, oder durch Kieseritseinschluß weiß und von opaker Beschaffenheit vor.

Mit großer Begierde zieht er Wasser an, wobei er durch Ausscheidung von Chlorkalium in mikrostopischen Krystallen ein trübes Ansehen gewinnt und Chlor=

magnesiumlösung abtropfen läßt.

Unter dem Mikroskop beobachtete ich in heißen Julitagen 1), wie beim Zerssließen des Carnallits im Schatten sofort in schönster Ausbildung die Würfelchen des Chlorkaliums in großer Anzahl ins Gesichtsfeld traten, von der Sonne besschienen aber der Tropfen eben so rasch wieder in langen Linien angereiht zu den rundlich abgestumpsten Formen des Carnallits krystallisirte (siehe Fig. 12). Krystallspftem rhombisch.

Fig. 12.

Die aus heißer Lösung überschilsigen Chlormagnesiums erzeugten Krystalle haben das Ansehen hexagonaler Combinationen, indem die Pyramide mit dem entsprechenden Brachiodoma im Gleichgewicht ausgebildet ist. Sie sind optisch zweiachsig.

Aus in der Grube abtröpfelnden Laugen bilden sich oft bis Taubeneigröße anwachsende, rundliche Formen (Fig. 13).

Bisweilen findet man Stude reinen, weißen Carnallits, die sich gänzlich in wenigslächige Krystalle von ähnlichem Habitus zerlegen lassen.

Spec. Gew. nach Rose und Reichardt 1,60, bei unreinen Sorten etwas höher.

¹⁾ Arch. d. Pharm. 8, 4. Heft (1877).

Hammerbacher fand für den weißen 1,61, für den rothen und grauen 1,612. Härte geringer als 2.

100 Thle. Wasser sollen nach Bischof bei 183/4° C. 64,5 Thle. Car=nallit lösen.

Beim Lösen in Wasser, sowie beim Verdampfen einer wässerigen Lösung scheibet sich Chlorkalium ab, in gleicher Weise wirkt Weingeist auf denselben.

Unter atherischem Del bargestellte Dünnschliffe zeigen die Täfelchen des Eisenglimmers und die Reihe der Seite 19 erwähnten mitrostopischen Einschlüsse, die man bequemer als Löserückstand abtrennen kann.

Aehnlich wie beim Steinsalz kommen auch hier, sowie bei den übrigen Mineralien öfters Gasporen und Flussigkeitseinschlusse vor.

Tachhybrit.

Rammelsberg untersuchte ihn zuerst!) und benannte ihn nach seiner Zerfließlichkeit (raxús rasch, vowo Wasser).

Ca Cl,
$$2 Mg Cl + 12 HO = CaCl_2$$
, $2 Mg Cl_2 + 12 H_2 O$

$$\begin{cases} Ca Cl_2 &= 110,92 = 21,46 \text{ βroc.} \\ 2 Mg Cl_2 &= 189,84 = 36,74 \\ 12 H_2 O &= 216 = 41,80 \\ \hline 516,76 & 100,00 \end{cases}$$

	Gefu Rammelsb	ndene Zusan erg		zung . erbacher ²)	Berecht Zusammen	
Calcium	7,46 Proc	7,302	Proc.	7,013	Proc.	7,737	Proc.
Magnesium	9,51 "	10,021	n	9,924	ח	9,286	"
Chlor	40,34 "	40,934	77	40,763	77	41,199	"
Wasser	42,69 ,	42,327	n	42,669	ກ	41,779	77
	100,00	100,584		100,369	 :	100,001	

Seine Farbe ist gelb, von Ansehen des Wachses bis zum dunkelsten Colophonium, bald klar, durchscheinend, bald durch Einschlüsse anderer Mineralien opak.

Meist bildet er scharf abgegrenzte Einlagen zwischen anderen Mineralien, als ob er nachträglich Spalten oder Sprünge ausgefüllt hätte. In Anhalt kam er auch in Form rundlicher Augeln mit Anhydritmasse umlagert vor und ließ sich leicht nach den Formen eines wenig stumpswinkeligen Rhomboeders spalten.

Des Cloizeaux bestimmte ihn auf optischem Wege als dem rhom= boödrischen System angehörig.

Er ist optisch einachsig und nach zwei Richtungen spaltbar.

Spec. Gew. nach Bischof 1,671, Bammerbacher 1,654.

Beim lösen erwärmt er das Wasser um 7 bis 80 C.

¹⁾ Pogg. Ann. 98, 261.

²⁾ Inauguraldiffert. Erlangen 1875.

100 Thle. Wasser nehmen auf nach Bischof bei 183/40 160,3 Thle.

100 " " " " " Hammerbacher bei 19° 158,35 Thle.

Hammerbacher erhielt die gelbe Färbung im brenzlich riechenden Destillate desselben, ohne daß es ihm gelungen wäre, dieselbe hier abzuscheiden.

Demnach kann dieselbe nicht von dem geringen Gehalt an Ferro= und Ferrischlorid herrühren, den Precht im Tachhydrit auffand.

Ueber seine Bildung siehe Seite 64.

Die oben erwähnten Augeln sind wohl in ähnlicher Weise entstanden, wie ich dies für die Polyhalitkugeln angab.

Boracit und Staffurtit.

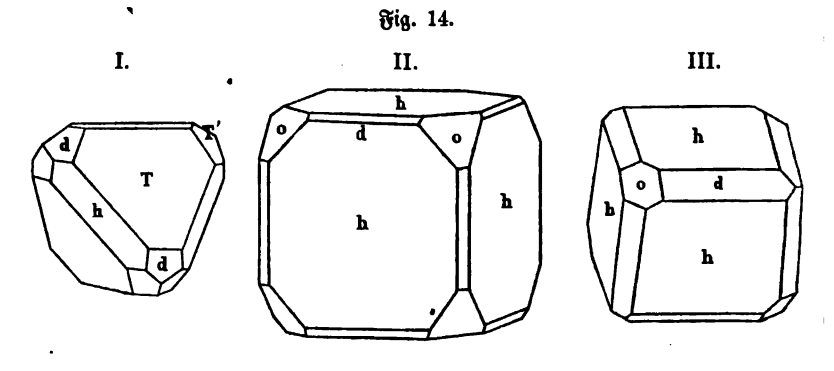
$$2(3 MgO 4BO^3), MgCl = 2 Mg_3 B_8 O_{15}, MgCl_2.$$

$$\begin{cases} 2 Mg_3 B_8 O_{15} = 800 = 89,39 \text{ Froc.} \end{cases}$$

$$\begin{cases} 2 \operatorname{Mg_3B_8O_{15}} &= 800 = 89,39 \, \operatorname{\mathfrak{Proc.}} \\ \operatorname{MgCl_2} &= 94,92 = 10,61 \, \operatorname{\mathfrak{m}} \\ \hline 894,92 & 100,00 \end{cases}$$

Darin sind enthalten: $8B_2O_3 = 560 = 62,575$ Proc.

Zum Unterschied von dem schon früher bekannten Boracit, der in mikrosskopischen oder wenige Millimeter großen Kryskallen, sowie in kleineren Aggregaten



solcher, ebenfalls in der Carnallitsormation vorkommt, nannte Rose Staßsfurtit, die Bröckhen oder Knollen bis zu Kopfgröße, welche zum ersten Male hier ausgefunden wurden und die Karsten aus dem Bohrloch zu Tage gebracht, als dem Boracit zugehörig bestimmt hatte. Scheindar aus Aggregaten glänzender Prismen bestehend, zeigt das Mikroskop diese letzteren wieder aus unendlich dünnen Fäserchen zusammengesetzt. Dagegen gehören die meist schön ausgebildeten, glaszglänzenden Boracitkrystalle dem tesseralen System mit tetraß drischer Hemis drie an und treten meist als Würfel, Tetraßder und Rhombendodekaßder sowie Combinationen derselben auf (s. Fig. 14), Die Tetraßder sind meist schwach

grünlich gefärbt und reichen bis zu Erbsengröße heran, die anderen Formen bleiben in Größe sehr dahinter zurück.

Als kleine Knöllchen kommen auch Gruppen dieser Formen vor, die leichter aufzusinden sind und ebenso wie die Tetraöder zuerst von B. Schulte!) besichrieben wurden.

Die Feststellung ber Formel für den Staßfurtit und Boracit gab zu langwierigen Controversen Beranlassung.

Bei der nicht sehr genauen Bestimmung der Borsäure hatte man dieselbe meist nur aus dem Berluste berechnet, dadurch aber eine etwa $7^{1/2}$ Proc. zu hohe Zahl dafür angenommen und dagegen einen ähnlich hohen Chlorgehalt übersehen.

Hubwig2) entdeckte den Chlorgehalt zuerst im Staffurtit und davon weiter schließend auch im Boracit.

Rose und Heint bestätigten bald barauf das Allgemeinvorkommen desselben in den Boraciten verschiedensten Ursprunges.

Weiter fand man aber einen sehr wechselnden Antheil von Wasser in diesen Producten, der im Voracit von Lüneburg, wo derselbe im Anhydrit eingeschlossen in größeren Arystallen vorkam, ½ bis 1 Proc. betrug, im Staßsurtit aber bis auf eirea 2 Proc. anwuchs und Beranlassung wurde, daß man darauf hin dessen Formel zu:

Da veröffentlichte F. Bischof, daß der Staßfurtit nach dem genügenden Auswaschen und Trocknen bei 100° C. ebenfalls kein Wasser mehr enthalte.

He int und Siewert, gestützt auf ihre zahlreichen Analysen 3), wollten dies nicht zugeben, weil sie, dem Unterschied im Dimorphismus viel weniger Werth beilegend, den Staffurtit für einen wasserhaltigen Boracit erklärten.

Steinbeck⁴) wick jedoch durch sehr genaue Versuche des Glühens unter Zusügung von Bleioryd nach, daß durch gutes Waschen von dem überschüssigen Chlormagnesiumhydrat befreiter und bei 110° C. getrockneter Staßfurtit nur noch 0,60 Proc. Wasser enthielt, welches erst über 120° und meist sogar erst zwischen 200 und 250° entwich, also wohl nur zwischen den Krystallen eingeschlossener Wutterlauge entstammte.

Durch Wiederholung dieser Bersuche erhielt Heints) ein Product, welches zwar unter der Luftpumpe über Schweselsäure getrocknet noch 1,32 Proc. Wasser, nach hinreichend langem Trocknen bei 110° aber nur noch 0,54 Proc. desselben auswies.

Die weitere Analyse ergab ihm:

¹⁾ R. Jahrb. f. Min. 1871, S. 844.

²⁾ Ard. d. Pharm. 96, 126; 97, 150; 98, 129.

⁸⁾ Zeitschr. d. ges. Raturw. 13, 105.

⁴⁾ Pogg. Ann. 1865, 125, 68.

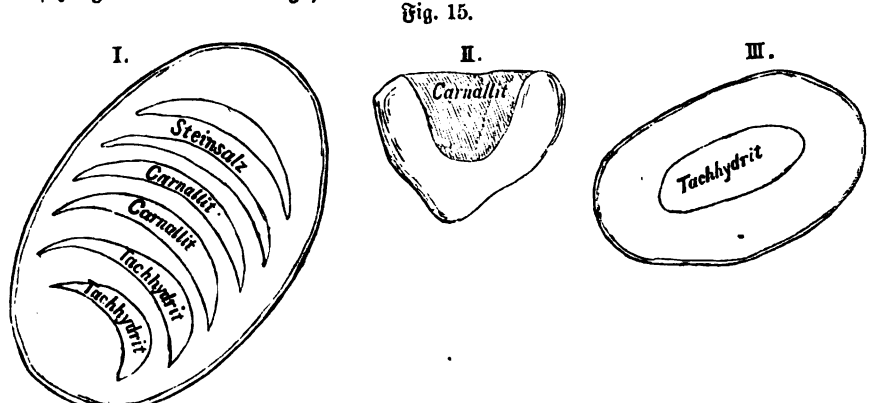
⁵) Zeitschr. f. d. ges. Raturw. 1865, 25, 104.

Es fordert die berechnete Zusammensetzung bei:

Chlormagnesium	11,05 Proc.	1 Mg Cl ₂ = 10,61 Proc.	1 Mg Cl2=10,40 Broc.
Magnesiumoryd	26,27 "	$6 \mathrm{MgO} = 26.82 \mathrm{m}$	6 MgO = 26,29 ,
Borfäure	62,60 ,	$8B_2O_3 = 62,57$	$8B_2O_3 = 61,34$, $1H_2O = 1,97$,
Eisenoryb			- , ,
	100,00	100,00	100,00

So kam er zum Schluß, daß also die Bestimmung der Magnesia mehr sür die letztere, die Chlorbestimmung mehr für die erstere Formel spricht und daß die Verschiedenheit in der Arnstallsorm allein den besonderen Namen rechtsertigt.

Der immer noch zu hohe Chlorgehalt und das rücktändige Wasser, sowie das schwierige völlige Auswaschen des mechanisch eingeschlossen angenommenen Chlormagnesiumhydrats lassen mich vermuthen, daß der Staßfurtit als eine an diesem reichere Verbindung aus der gesättigten Chlormagnesiummutterlauge zur Abscheidung kam und erst bei Behandlung mit Wasser in die stabilere Zusammenssehung des Boracits übergeht.



Wo kleine Quantitäten besselben vorhanden waren, ging durch nachträgliche Berarmung im Carnallitlager selbst diese Umsetzung in krystallinischer Form vor sich. In der That wurde zuerst B. Schultze auf kleine Drusen aufmerksam, die aus einem Kern unveränderten Staßfurtits bestanden, dem sich zunächst mikrostopisch kleine, nach außen aber viel größere Boracitkrystalle anschlossen.

Daß aus der chlormagnesiumreichen Salpetermutterlauge ein Magnesiums borat mit 19,23 Proc. Chlorgehalt sich abschied, beobachtete C. Nöllner¹); es erscheint daher überflüssig, nachträgliches Einströmen vulcanischer Dämpfe für seine Entstehung anzunehmen, wie F. Bischof dies verlangt²).

Namentlich glaubt berselbe hierdurch gewisse Vorkommnisse besser erklären zu können, die in Fig. 15, I bis III, im Durchschnitt dargestellt sind.

¹⁾ Polyt. Centralbl. 1866, S. 411.

²⁾ Siehe auch Seite 42 über den fürzlich gefundenen Pinnoit.

Umgeben von Boracitsubstanz treten hier Mineralien, oft sogar mehrere neben einander auf. Scheindar ist im Uedrigen die Boracitmasse ganz gleichförmig; höchstens läßt sie eine etwas härtere, äußerste Rindenschicht erkennen. Tritt jedoch zu derartigen Stücken Luft, wenn auch in beschränktem Maße hinzu, wie es beim Sprödewerden des Gummiverschlusses der Glasgesäße der Fall ist, so sieht man, wie von diesen Einschlüssen aus ein Netz seiner Spalten die Bermittezlung nach außen übernommen hat und wie nun auch die Boracitmasse selbst hierz durch in schalensörmige oder mehr quadratische Theilstücken zerfällt.

Ueber die Bildung dieser Einschlüsse siehe Seite 63 und 64.

Precht!) untersuchte vergleichsweise ausgewählte Stücke Staffurtit aus dem Carnallit und aus dem Kainit, deren wesentlichster Unterschied darin bestand, daß letzterer in Wasser viel rascher erweichte; jedenfalls weil er schon bei der Bildung des Kainits während längerer Zeit dem Einfluß einer Salzlösung ausgesetzt war.

Er fand in Staffurtit:

et justo sit	Cupputti.	aus Carnallit	aus Rainit
	Chlormagnesium	5,09 Proc.	4,72 Proc.
	Magnesiumsulfat	n	1,69 "
In	Chlornatrium	0,86 "	0,51 "
mässerige	Chlorkalium	0,24 "	1,85 "
Lösung	Borsäure	0,11 "	0,73 "
gegangen	Magnesia	0,04 "	0,31 "
	Wasser	7,01 ,	11,27 "
	Boracit	86,65 ,	78,92 "
	1	00,00	100,00

Der als Boracit angenommene, in siedendem Wasser unlösliche Nücktand ergab:

•	aus Carnallit	aus Kainit	nach der Formel berechnet
Magnesia	30,78 Proc.	31,04 Proc.	31,28 Proc.
Chlor	8,59 "	8,59 "	7,92 ,

Daß es ihm nicht gelang, künstlich durch Zusammenbringen von Chlormagnesiumlösung mit Borsäure und Magnesia ein Magnesiumborat mit Chlormagnesiumgehalt zu erhalten, liegt wohl daran, daß er kein Alkalichlorikr zusetzte,
dessenwart die Hauptursache sein dürste, warum die Borsäure neben
Chlormagnesium so lange in Lösung blieb. Es ist mehr als wahrscheinlich, daß
während des Carnallitabsates hinzugelangter Thon durch seine Seite 24 geschilderte Zersetzung Centren für die Ansammlung des Staßfurtits abgab.

Ebenso wie die Zusammensetzung lassen auch die optischen Eigen sthümlichkeiten noch Zweisel übrig, da man zuerst bei den Lüneburger Boraciten eine doppelte Lichtbrechung beobachtete, die im Verein mit der tesseralen Form nahezu einzig dasteht.

¹⁾ Ber. cem. Bej. 14, 2134.

Volger glaubte die Ursache dastür in einer beginnenden Zersetzung solcher Arnstalle gefunden zu haben, bei welcher, in regelmäßiger Weise vom Centrum ausgehend, eine strahlenförmige Umlagerung in feinfaserige Individuen statthatte.

Des Cloizeaux bestätigte dies auch, jedoch fand Geinitz, daß Dunnsschliffe von volltommen klaren Boracitkrystallen ebenfalls diese an Quarz ersinnernde Doppelbrechung haben und daß man den Boracit demnach nicht dem regulären System einreihen sollte.

Zudem geht aus Bolger's Arbeit 1) hervor, daß die Umbildung, deren Product er Parasit nannte, doch eine sehr tief eingreisende ist, indem das einsgebrungene, mit Spps und Kohlensäure geschwängerte Wasser zunächst unter Wegführung von Borsäure eine Bildung von Wagnesiumcarbonat hervorruft, dem sich später auch Calciumcarbonat beigesellt.

Als Endproduct tritt in dem dann oft steletförmig ausgehöhlten Krystallrefte

Bittersalz auf.

Hierzu möchte ich bemerken, daß das Wasser, welches beim Schlemmen des Staffurtits sur Zwecke der Analyse wahrscheinlich einen Irrthum herbeigeführt hat, vielleicht auch bei der Darstellung der Dünnschliffe eine, wenn auch äußerslich noch nicht sichtbare, Veränderung verursacht haben könnte.

Das Aufsuchen der kleinen Boracitkrystalle ist sehr mühsam; es geschieht am besten in dem bei der Gewinnung des Kieserits oder beim Wegwaschen des Rückstandes der Chlorkaliumfabrikation abfallenden unlöslichen Producte.

Schulte²) machte die Beobachtung, daß vorzüglich da Boracitkenstalle aufstraten, wo die besser in die Augen fallenden Anhydritkenstalle die violette Färbung auswiesen.

Hierin liegt vielleicht ein Wink, daß der Entstehung beider die gleiche Urssache zu Grunde liegt.

Die lebhaft glasglänzenden Boracitkrystalle zeigen nach Schulte eine höchst unvollsommene Spaltbarkeit und einen klein muscheligen Bruch.

Das spec. Gew. fand er zu 2,91. (Naumann giebt im Allgemeinen 2,9 bis 3 an.)

Die Bärte ift 7.

Auch für den gut ausgewaschenen Staffurtit fand Schultze das gleiche specifische Gewicht. Karsten 2,913, Chandler 2,944, Hammerbacher 2,899. Bischof giebt 2,667 an, Reichardt 2,383 bis 2,458, Ludwig 2,507, was ebenfalls auf eine veränderliche Zusammensetzung hinweist.

Precht fand in ausgesuchten Stücken, ohne vorheriges Waschen mittelst Benzin bestimmt, den aus dem Carnallit stammenden Staßfurtit zu 2,669, den aus dem Kainit zu 2,570, was sich durch einen höheren Wassergehalt des letzteren erklärt.

Die für den Staßfurtit oft viel geringer, als für den Boracit angegebene Härte ist bei der höchst feinen Vertheilung dieses Stoffes überhaupt werthlos und

1) Pogg. Ann. 92, 77, 1854.

²⁾ Derselbe besitzt die umfangreichste Sammlung von Staßfurter Borkommen trystallifirten Boracits.

in gleicher Weise erklärt sich die früher ebenfalls für ersteren in Anspruch genommene leichtere Löslichkeit in Salzsäure.

F. Bischof will auch einen Eisen=Staßfurtit von hellgrünlichgrauer Farbe und nachfolgender Zusammensetzung gefunden haben:

$$\frac{3 \, Mg \, 0 \, 4 \, B \, 0^{3}}{3 \, Fe \, 0 \, 4 \, B \, 0^{3}} + Mg \, Cl = Mg_{3} \, Fe_{3} \, B_{16} \, O_{30}, \, Mg \, Cl_{2}$$

$$\begin{cases}
Mg_{3} \, B_{8} \, O_{15} &= 400 &= 40,37 \, \Re \text{roc.} \\
Fe_{3} \, B_{8} \, O_{15} &= 496 &= 50,05 & \text{n} \\
Mg \, Cl_{2} &= 94,92 &= 9,58 & \text{n}
\end{cases}$$

$$\frac{990,92}{100,00}$$

Ein geringer Gehalt an Ferrooxyd kommt bereits in den wasserklaren Boracitkrystallen vor, in den Lüneburgern steigt er bis zu 1,5 Proc. des Minerals und auch im Staffurtit erreicht er oft diese Höhe.

In den gelblichen, grunlichen, bläulichen und hellbraunen Barietäten findet man höchstens bis 5 Proc. Ueber die Herkunft dieses Eisengehaltes siehe Seite 24.

Weiter wiesen aber Zuckschwerdt und Rümpler mehrfach einen 0,2 bis 0,4 Proc. betragenden Gehalt an Phosphorsäure im gelben ober bläulichen Staß-furtit nach.

C. Nöllner¹) fand in dem nach seinem Fundort benannten Lüneburgit 29,8 Proc. Phosphorsäure, 12,7 Proc. Borsäure, 25,3 Proc. Wagnesia und 32,2 Proc. Wasser.

Hhbroboracit.

Bischof fand ihn in wenigen Exemplaren unter Form kleiner Knollen innig mit Steinfalz verwachsen.

Basser ließ dieselben zerfallen und das Mikroskop zeigte nun eine Zusammensetzung aus nadelförmigen Krystallen.

Spec. Gew. 2,168.

Pinnoit.

$$MgOBO^3 + 3HO = MgB_2O_4 + 3H_2O.$$
 $MgO = 40 = 24,39 \ \text{Froc.}$
 $B_2O_3 = 70 = 42,68 \ \text{,}$
 $3H_2O = \underline{54 = 32,93 \ \text{,}}$
 $\underline{164 \quad 100,00}$

¹⁾ Buchner's Repert. 19, 484, 1870.

Bei Anwendung ungenügenden Wassers erhielt man beispielsweise einen Rückstand, der aus 4 Mischungsgew. Magnesiumsulfat, 6 Mischungsgew. Kalium= sulfat und 13 Mischungsgew. Calciumsulfat bestand.

Der Verwandtschaft des Polyhalits verdankt der Syngenit (ovryerns

verwandt) ben Namen. K2SO4, CaSO4 + 2H2O.

In Kalusz entdeckte man in Drusen zwischen würfelförmigem Sylvin ein gypsähnliches Mineral in langen, schmalen Täfelchen, welches seines monoklinen Habitus halber von Rumpf Kaluszit genannt wurde, von Tschermak aber übereinstimmend mit Zepharovich durch die Polarisation als rhombisch erkannt und somit dem Syngenit zugehörig gefunden wurde, mit dem es auch in der Zussammensetzung übereinkam.

Rrugit.

 $KOSO^3$, $MgOSO^3$, $4CaOSO^3 + 2HO = K_2SO_4$, $MgSO_4$, $4CaSO_4 + 2H_2O_4$.

$$\begin{cases} K_2 S O_4 &=& 174,28 &=& 19,93 \text{ βroc.} \\ Mg S O_4 &=& 120 &=& 13,73 &, \\ 4 Ca S O_4 &=& 544 &=& 62,22 &, \\ 2 H_2 O &=& 36 &=& 4,12 &, \\ \hline 874,28 && 100,00 & \end{cases}$$

Von Precht untersucht und nach Oberberghauptmann Krug v. Nidda benannt, erwies sich derselbe durch seinen krystallinischen Bruch, sowie durch die Untersuchung im polarisirten Lichte als einfaches Mineral.

Busammensetzung nach Precht 1):

				gefundene			berechnete	
Kaliumsulfat .	•	•	18,60	Proc.	17,81	Proc.	19,90	Proc.
Magnestumsulfat	•	•	13,71))	13,34	37	13,74	77
Calciumsulfat .	•	•	63,15	77	63,85	71	62,24	n _
Wasser	•	•	4,16	n	4,20	n	4,12	17
Chlornatrium .	•	•	0,38	77	0,80	77	_	
			100,00	_	100,00		_	

Spec. Gew. 2,801. Härte 3,5.

Mit heißem Wasser behandelt gehen Magnestumsulfat und Kaliumsulfat in Lösung und Syps hinterbleibt; bei Anwendung von wenig kaltem Wasser wird zunächst nur Magnesiumsulfat abgetrennt und es hinterbleibt nach Precht Syps und Syngenit (K₂SO₄, CaSO₄ + 2H₂O).

¹⁾ Wochenschr. d. Ber. d. Ing. 1880, S. 370. Ber. d. D. chem. Ges., Jahrg. 14, Heft 15 (1881), siehe auch Arch. d. Pharm. 219, 2. Heft.

Carnallit.

$$KCl$$
, $2MgCl + 12H0 = KCl$, $MgCl_2 + 6H_2O$

$$\begin{cases}
KCl = 74,60 = 26,88 \text{ βroc.} \\
MgCl_2 = 94,92 = 34,20 \\
6H_2O = 108 = 38,92 \\
\hline
277,52 & 100,00
\end{cases}$$

Derselbe wurde zuerst von H. Rose) als das bereits künstlich von Liebig aus Salinenmutterlauge und von Marcel aus Meerwassermutterlauge erhaltene Doppelchlorid des Kaliums und Wagnesiums erkannt und zu Ehren des Bergshauptmanns v. Carnall benannt.

			1.	2.	3 ²).
			Hose.	v. Often.	Siewert.
Chlorfalium	• •		24,27 Proc.	24,27 Proc.	27,41 Proc.
Chlormagnesium.	• •		31,46 ,	30,51 ,	36,03 "
Wasser (als Berluft be	i 1. u	2.) .	35,57 "	36,26 ,	36,33 ,
Chlornatrium	• •		5,10 "	4,55 ,	0,23 "
Chlorcalcium			2,62 "	3,01 ,	
Calciumsulfat			0,84 "	1,26 "	1,14 ,
Eisenoryd	• •		0,14 ,	0,14 ,	n
			100,00	100,00	101,14

Siewert hatte sehr reinen, milchweißen Carnallit.

Sammerbacher3) fand in:

		roth	em (<u> </u>	<u>, </u>	weiße	m,	grau	em,	Berecht Zusamn	
Magnesium,	. 8,97	79 P	Broc.	9,149	Pro	c. 8,979	Pro	oc. 8,023	Proc	. 8 ,64 3 9	Broc.
Kalium	. 13,43	32	n	13,347	n	12,325	ກ	11,039	n	14,152	ກ
Chlor	. 36,9	58	n	36,829	ກ	36,012	ກ	36,200	n	38,351	n
Wasser	. 39,68	59	״	40,017	19	39,042	ກ	38,213	77	38,898	ກ
Natrium	. —		77		77		n	1,304	"		
Calcium	. —		n		77	1,314	77	1,735	n		
Schwefelfäure			מ		77	2,428	77	3,203	ກ		
Eisenglimmer .	. 0,18	34	n	0,149	77		7)		n		
Unlösliches .			7)		77		27	1,035	17		
-	99,16	2	1	99,491		100,000		100,752		100,044.	

Derselbe bestimmte das Wasser nach Art der Elementaranalyse mittelst eines Chlorcalciumrohres und vorgelegtem, erhiptem Kupferdraht.

¹⁾ Pogg. Ann. 98, 161.

²⁾ Zeitschr. b. ges. Naturw. 11, 348.

³⁾ Inauguraldiffert. Erlangen 1875.

Pfeiffer, Kali-Industrie.

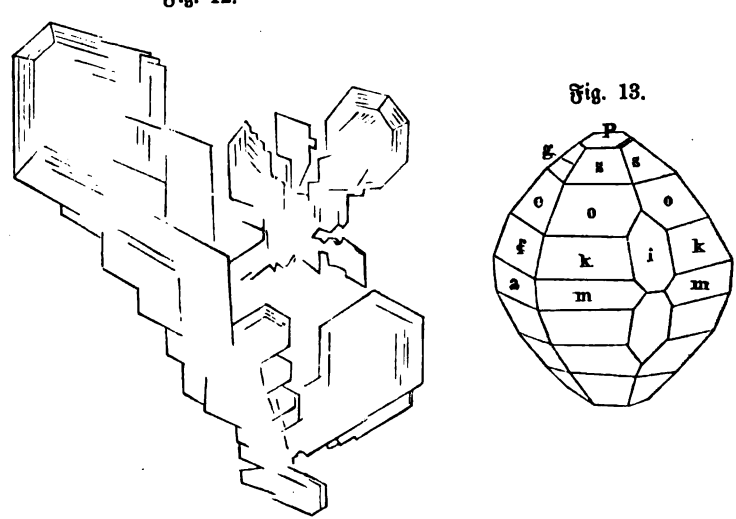
Bon fettglänzendem Ansehen und muscheligem Bruch ist der Carnallit durch Einlagerung von Sisenglimmer meist rosa bis dunkelroth oder durch Bitumen grau bis schwarz gefärbt, kommt aber auch ganz wasserklar, oder durch Kieserite einschluß weiß und von opaker Beschaffenheit vor.

Mit großer Begierde zieht er Wasser an, wobei er durch Ausscheidung von Chlorkalium in mikroskopischen Krystallen ein trübes Ansehen gewinnt und Chlor=

magnesiumlösung abtropfen läßt.

Unter dem Mitrostop beobachtete ich in heißen Julitagen 1), wie beim Zerssließen des Carnallits im Schatten sofort in schönster Ausbildung die Würfelchen des Chlorkaliums in großer Anzahl ins Gesichtsfeld traten, von der Sonne beschienen aber der Tropfen eben so rasch wieder in langen Linien angereiht zu den rundlich abgestumpsten Formen des Carnallits krystallisirte (siehe Fig. 12). Krystallspstem rhombisch.

Fig. 12.



Die aus heißer Lösung überschüssigen Chlormagnesiums erzeugten Krystalle haben das Ansehen hexagonaler Combinationen, indem die Pyramide mit dem entsprechenden Brachiodoma im Gleichgewicht ausgebildet ist. Sie sind optisch zweiachsig.

Aus in der Grube abtröpfelnden Laugen bilden sich oft bis Taubeneigröße anwachsende, rundliche Formen (Fig. 13).

Bisweilen findet man Stude reinen, weißen Carnallits, die sich gänzlich in wenigslächige Krystalle von ähnlichem Habitus zerlegen lassen.

Spec. Gew. nach Rose und Reichardt 1,60, bei unreinen Sorten etwas höher.

¹⁾ Ard. d. Pharm. 8, 4. Heft (1877).

Hammerbacher fand für den weißen 1,61, für den rothen und grauen 1,612. Härte geringer als 2.

100 Thie. Wasser sollen nach Bischof bei 183/4° C. 64,5 Thie. Car=nallit lösen.

Beim Lösen in Wasser, sowie beim Verdampfen einer wässerigen Lösung scheibet sich Chlorkalium ab, in gleicher Weise wirkt Weingeist auf benselben.

Unter ätherischem Del dargestellte Dunnschliffe zeigen die Täfelchen des Eisenglimmers und die Reihe der Seite 19 erwähnten mikrostopischen Einschlüsse, die man bequemer als Löserlickstand abtrennen kann.

Aehnlich wie beim Steinsalz kommen auch hier, sowie bei den übrigen Mineralien öfters Gasporen und Flüssigkeitseinschlüsse vor.

Tachhydrit.

Rammelsberg untersuchte ihn zuerst 1) und benannte ihn nach seiner Zersließlichkeit (raxús rasch, vow Wasser).

Ca Cl,
$$2 Mg Cl + 12 HO = CaCl_2$$
, $2 Mg Cl_2 + 12 H_2 O$

$$\begin{cases}
Ca Cl_2 &= 110,92 = 21,46 \text{ βroc.} \\
2 Mg Cl_2 &= 189,84 = 36,74 \\
12 H_2 O &= 216 = 41,80 \\
\hline
516,76 & 100,00
\end{cases}$$

	Rammelsberg Hammenjegung.					Bufammenfegung	
Calcium	7,46 Proc.	7,302	Proc.	7,013	Proc.	7,737	Proc.
Magnesium	9,51 "	10,021	n	9,924	77	9,286	17
Chlor	40,34 "	40,934	n	40,763	77	41,199	ກ
Wasser	42,69 ,	42,327	n	42,669	ກ_	41,779	n
 -	100,00	100,584	_	100,369		100,001	

Seine Farbe ift gelb, von Ansehen des Wachses bis zum dunkelsten Colophonium, bald klar, durchscheinend, bald durch Einschlüsse anderer Mineralien opak.

Meist bildet er scharf abgegrenzte Einlagen zwischen anderen Mineralien, als ob er nachträglich Spalten oder Sprünge ausgefüllt hätte. In Anhalt kam er auch in Form rundlicher Augeln mit Anhydritmasse umlagert vor und ließ sich leicht nach den Formen eines wenig stumpfwinkeligen Rhomboeders spalten.

Des Cloizeaux bestimmte ihn auf optischem Wege als dem rhom= boödrischen System angehörig.

Er ist optisch einachsig und nach zwei Richtungen spaltbar.

Spec. Gew. nach Bischof 1,671, Hammerbacher 1,654.

Beim lösen erwärmt er das Wasser um 7 bis 80 C.

¹⁾ Pogg. Ann. 98, 261.

²⁾ Inauguraldissert. Erlangen 1875.

100 Thle. Wasser nehmen auf nach Bischof bei 183/40 160,3 Thle.

100 " " " " " Hammerbacher bei 19° 158,35 Thle.

Hammerbacher erhielt die gelbe Färbung im brenzlich riechenden Destillate desselben, ohne daß es ihm gelungen wäre, dieselbe hier abzuscheiden.

Demnach kann dieselbe nicht von dem geringen Gehalt an Ferro= und Ferrischlorid herrlihren, den Precht im Tachhydrit auffand.

Ueber seine Bildung siehe Seite 64.

Die oben erwähnten Augeln sind wohl in ähnlicher Weise entstanden, wie ich dies für die Polyhalitkugeln angab.

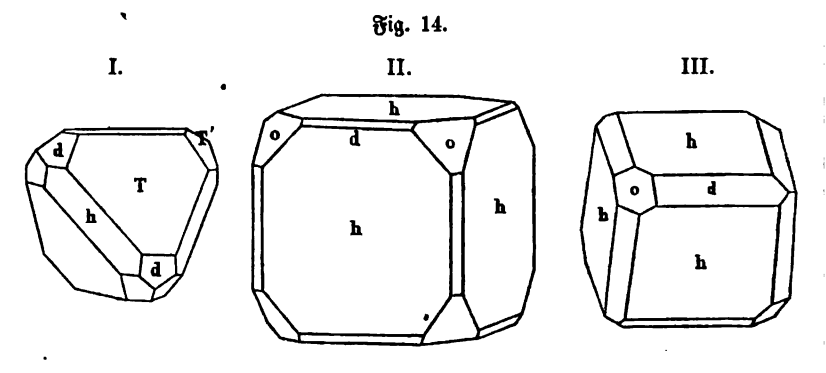
Boracit und Staffurtit.

$$2(3 MgO 4BO^3)$$
, $MgCl = 2 Mg_3 B_8 O_{15}$, $MgCl_2$.

$$\begin{cases} 2 \operatorname{Mg}_{3} B_{8} O_{15} &= 800 &= 89,39 \, \operatorname{\mathfrak{P}roc.} \\ \operatorname{Mg} \operatorname{Cl}_{2} &= 94,92 &= 10,61 \, , \\ \hline 894,92 & 100,00 \end{cases}$$

Darin sind enthalten: 8B2 O3 = 560 = 62,575 Proc.

Zum Unterschied von dem schon früher bekannten Boracit, der in mikrosskopischen oder wenige Millimeter großen Krystallen, sowie in kleineren Aggregaten



solcher, ebenfalls in der Carnallitsormation vorkommt, nannte Rose Staß=
furtit, die Bröckhen oder Knollen bis zu Kopfgröße, welche zum ersten Male hier
aufgesunden wurden und die Karsten aus dem Bohrloch zu Tage gebracht, als
dem Boracit zugehörig bestimmt hatte. Scheinbar aus Aggregaten glänzender
Prismen bestehend, zeigt das Mitrostop diese letzteren wieder aus unendlich bunnen Fäserchen zusammengesetzt. Dagegen gehören die meist schön ausgebildeten, glaßglänzenden Boracittrystalle dem tesseralen System mit tetraßbrischer Hemisbrie an und treten meist als Würfel, Tetrasder und Rhombendodekasder sowie Combinationen derselben auf (s. Fig. 14), Die Tetrasder sind meist schwach grünlich gefärbt und reichen bis zu Erbsengröße heran, die anderen Formen bleiben in Größe sehr dahinter zuruck.

Als kleine Knöllchen kommen auch Gruppen dieser Formen vor, die leichter aufzusinden sind und ebenso wie die Tetrasber zuerst von B. Schulte!) besichrieben wurden.

Die Feststellung der Formel für den Staßfurtit und Boracit gab zu langwierigen Controversen Beranlassung.

Bei der nicht sehr genauen Bestimmung der Borsäure hatte man dieselbe meist nur aus dem Berluste berechnet, dadurch aber eine etwa $7^{1}/_{2}$ Proc. zu hohe Zahl dafür angenommen und dagegen einen ähnlich hohen Chlorgehalt übersehen.

Hongehalt zuerst im Staffurtit und davon weiter schließend auch im Boracit.

Rose und Heint bestätigten bald darauf das Allgemeinvorkommen desselben in den Boraciten verschiedensten Ursprunges.

Weiter fand man aber einen sehr wechscluden Antheil von Wasser in diesen Producten, der im Boracit von Lüneburg, wo derselbe im Anhydrit eingeschlossen in größeren Krystallen vorkam, ½ bis 1 Proc. betrug, im Staßfurtit aber bis auf eirea 2 Proc. anwuchs und Veranlassung wurde, daß man darauf hin dessen Formel zu:

$$2(3 Mg O 4B O^3), Mg Cl + HO = 2 Mg_3 B_8 O_{15}, Mg Cl_2 + H_2 O$$

aufgestellt hatte.

Da veröffentlichte F. Bischof, daß der Staßfurtit nach dem genügenden Auswaschen und Trocknen bei 100° C. ebenfalls kein Wasser mehr enthalte.

Heint und Siewert, gestützt auf ihre zahlreichen Analysen 3), wollten dies nicht zugeben, weil sie, dem Unterschied im Dimorphismus viel weniger Werth beilegend, den Staffurtit für einen wasserhaltigen Boracit erklärten.

Steinbeck⁴) wies jedoch durch sehr genaue Versuche des Glühens unter Zusügung von Bleioryd nach, daß durch gutes Waschen von dem überschüssigen Chlormagnesiumhydrat befreiter und bei 110°C. getrockneter Staßfurtit nur noch 0,60 Proc. Wasser enthielt, welches erst über 120° und meist sogar erst zwischen 200 und 250° entwich, also wohl nur zwischen den Krystallen eingeschlossener Rutterlauge entstammte.

Durch Wiederholung dieser Versuche erhielt Heints) ein Product, welches zwar unter der Luftpumpe über Schweselsäure getrocknet noch 1,32 Proc. Wasser, nach hinreichend langem Trocknen bei 110° aber nur noch 0,54 Proc. desselben auswies.

Die weitere Analyse ergab ihm:

¹⁾ R. Jahrb. f. Min. 1871, S. 844.

²⁾ Ard. d. Pharm. 96, 126; 97, 150; 98, 129.

⁸⁾ Zeitschr. d. gej. Naturw. 13, 105.

⁴⁾ Pogg. Ann. 1865, 125, 68.

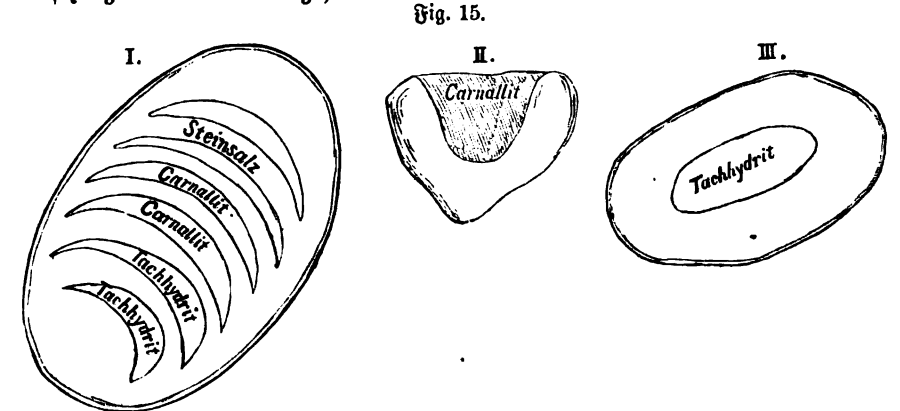
⁵⁾ Zeitschr. f. d. gej. Raturw. 1865, 25, 104.

Es fordert die berechnete Zusammensehung bei :

		A STATE OF THE PARTY OF THE PAR	
Chlormagnesium	11,05 Proc.	1 Mg Cl ₂ = 10,61 Proc.	1 Mg Cl ₂ =10,40 Broc.
Magnesiumoryd	26,27 _n	6 MgO = 26,82 ,	6 MgO = 26,29
Borsäure	62,60 ,	$8B_2O_3 = 62,57$,	$8B_2O_3 = 61,34$, $1H_2O = 1,97$,
Eisenoryd			
	100,00	100,00	100,00

So kam er zum Schluß, daß also die Bestimmung der Magnesia mehr für die letztere, die Chlorbestimmung mehr für die erstere Formel spricht und daß die Verschiedenheit in der Krystallsorm allein den besonderen Namen rechtsertigt.

Der immer noch zu hohe Chlorgehalt und das rückftändige Wasser, sowie das schwierige völlige Auswaschen des nichanisch eingeschlossen angenommenen Chlormagnestumhydrats lassen mich vermuthen, daß der Staßfurtit als eine an diesem reichere Verbindung aus der gesättigten Chlormagnesiummutterlauge zur Abscheidung kam und erst bei Behandlung mit Wasser in die stabilere Zusammensseyung des Boracits übergeht.



Wo kleine Quantitäten besselben vorhanden waren, ging durch nachträgliche Verarmung im Carnallitlager selbst diese Umsetzung in krystallinischer Form vor sich. In der That wurde zuerst B. Schultze auf kleine Drusen ausmerksam, die aus einem Kern unveränderten Staßsurtits bestanden, dem sich zunächst mikrosstopisch kleine, nach außen aber viel größere Boracitkrystalle anschlossen.

Daß aus der chlormagnesiumreichen Salpetermutterlauge ein Magnesiums borat mit 19,23 Proc. Chlorgehalt sich abschied, beobachtete C. Nöllner¹); es erscheint daher liberflüssig, nachträgliches Einströmen vulcanischer Dämpfe für seine Entstehung anzunehmen, wie F. Bischof dies verlangt²).

Namentlich glaubt berselbe hierdurch gewisse Vorkommnisse besser erklären zu können, die in Fig. 15, I bis III, im Durchschnitt bargestellt sind.

¹⁾ Polyt. Centralbl. 1866, S. 411.

²⁾ Siehe auch Seite 42 über den fürzlich gefundenen Pinnoit.

Umgeben von Boracitsubstanz treten hier Mineralien, oft sogar mehrere neben einander auf. Scheindar ist im Uebrigen die Boracitmasse ganz gleichsörmig; höchstens läßt sie eine etwas härtere, äußerste Rindenschicht erkennen. Tritt jedoch zu berartigen Stücken Luft, wenn auch in beschränktem Maße hinzu, wie es beim Spröbewerden des Gummiverschlusses der Glasgesüße der Fall ist, so sieht man, wie von diesen Einschlüssen aus ein Netz seiner Spalten die Bermittezlung nach außen übernommen hat und wie nun auch die Boracitmasse selbst hierzburch in schalensörmige ober mehr quadratische Theilstücken zerfällt.

Ueber die Bildung diefer Ginschlusse siehe Seite 63 und 64.

Precht 1) untersuchte vergleichsweise ausgewählte Stücke Staßfurtit aus dem Carnallit und aus dem Kainit, beren wesentlichster Unterschied darin bestand, daß letterer in Wasser viel rascher erweichte; jedenfalls weil er schon bei der Bildung des Kainits während längerer Zeit dem Einfluß einer Salzlösung ausgesetzt war.

Er fand in Staffurtit:

e Justo ist		aus C	arnaAit	aus .	Rainit
ı	Chlormagnesium	5,09	Proc.	4,72	Proc.
į	Magnesiumsulfat		77	1,69	ŋ
In	Chlornatrium	0,86	n	0,51	n
mässerige (Chlorkalium	. 0,24	n	1,85	n
Lösung	Borsäure	. 0,11	77	0,73	n
gegangen	Magnesia	. 0,04	27	0,31	n
	Wasser	7,01	77	11,27	n
	Boracit	86,65	ກ	78,92	77
		100,00		100,00	

Der als Boracit angenommene, in siedendem Wasser unlösliche Rückstand ergab:

•	aus Carnallit	aus Rainit	nach der Formel berechnet
Magnesia	30,78 Proc.	31,04 Proc.	31,28 Proc.
Chlor	8,59 "	8,59 "	7,92 "

Daß es ihm nicht gelang, künstlich durch Zusammenbringen von Chlormagnesiumlösung mit Borsäure und Magnesia ein Magnesiumborat mit Chlormagnesiumgehalt zu erhalten, liegt wohl daran, daß er kein Alkalichlorikr zusette, dessen Gegenwart die Hauptursache sein dürfte, warum die Borsäure neben Chlormagnesium so lange in Lösung blieb. Es ist mehr als wahrscheinlich, daß während des Carnallitabsates hinzugelangter Thon durch seine Seite 24 gesichilderte Zersetung Centren für die Ansammlung des Staßfurtits abgab.

Ebenso wie die Zusammensetzung lassen auch die optischen Eigen ethümlichkeiten noch Zweifel übrig, da man zuerst bei den Lüneburger Boraciten eine doppelte Lichtbrechung beobachtete, die im Berein mit der tesseralen Form nahezu einzig dasteht.

¹⁾ Ber. cem. Bej. 14, 2134.

Volger glaubte die Ursache dafür in einer beginnenden Zersetzung solcher Arpstalle gefunden zu haben, bei welcher, in regelmäßiger Weise vom Centrum ausgehend, eine strahlenförmige Umlagerung in feinfaserige Individuen statthatte.

Des Cloizeaux bestätigte dies auch, jedoch fand Geinitz, daß Dunnsschliffe von volltommen klaren Boracitkrystallen ebenfalls diese an Quarz ersinnernde Doppelbrechung haben und daß man den Boracit demnach nicht dem regulären System einreihen sollte.

Zudem geht aus Volger's Arbeit¹) hervor, daß die Umbildung, beren Product er Parasit nannte, doch eine sehr tief eingreisende ist, indem das einsgedrungene, mit Spps und Kohlensäure geschwängerte Wasser zunächst unter Wegführung von Vorsäure eine Vildung von Magnesiumcarbonat hervorruft, dem sich später auch Calciumcarbonat beigesellt.

Als Endproduct tritt in dem dann oft steletförmig ausgehöhlten Arystallreste

Bittersalz auf.

Hierzu möchte ich bemerken, daß das Wasser, welches beim Schlemmen des Staffurtits für Zwecke der Analyse wahrscheinlich einen Irrthum herbeigeführt hat, vielleicht auch bei der Darstellung der Dünnschliffe eine, wenn auch äußerslich noch nicht sichtbare, Veränderung verursacht haben könnte.

Das Aufsuchen der kleinen Boracitkrystalle ist sehr mühsam; es geschieht am besten in dem bei der Gewinnung des Kieserits oder beim Wegwaschen des Rückstandes der Chlorkaliumfabrikation abfallenden unlöslichen Producte.

Schultze²) machte die Beobachtung, daß vorzüglich da Boracitkrystalle aufstraten, wo die besser in die Augen fallenden Anhydritkrystalle die violette Färbung auswiesen.

Hierin liegt vielleicht ein Wink, daß der Entstehung beider die gleiche Ursfache zu Grunde liegt.

Die lebhaft glasglänzenden Boracitkrystalle zeigen nach Schultze eine höchst unvollsommene Spaltbarkeit und einen klein muscheligen Bruch.

Das spec. Gew. fand er zu 2,91. (Naumann giebt im Allgemeinen 2,9 bis 3 an.)

Die Bärte ift 7.

Auch für den gut ausgewaschenen Staffurtit fand Schultze das gleiche specifische Gewicht. Karsten 2,913, Chandler 2,944, Hammerbacher 2,899. Bischof giebt 2,667 an, Reichardt 2,383 bis 2,458, Ludwig 2,507, was ebenfalls auf eine veränderliche Zusammensetzung hinweist.

Precht fand in ausgesuchten Studen, ohne vorheriges Waschen mittelst Benzin bestimmt, den aus dem Carnallit stammenden Staßfurtit zu 2,669, den aus dem Kainit zu 2,570, was sich durch einen höheren Wassergehalt des letzteren erklärt.

Die für den Staffurtit oft viel geringer, als für den Boracit angegebene Härte ist bei der höchst feinen Vertheilung dieses Stoffes überhaupt werthlos und

1) Pogg. Ann. 92, 77, 1854.

²⁾ Derselbe besitzt die umfangreichste Sammlung von Staßfurter Vorkommen trystallifirten Boracits.

in gleicher Weise erklärt sich die früher ebenfalls für ersteren in Anspruch genommene leichtere Löslichkeit in Salzsäure.

F. Bisch of will auch einen Eisen=Staßfurtit von hellgrünlichgrauer Farbe und nachfolgender Zusammensetzung gefunden haben:

$$\frac{3 \, Mg04B0^{3}}{3 \, Fe\, 04B\, 0^{3}} + Mg\, Cl = Mg_{3} \, Fe_{3} \, B_{16} \, O_{30}, \, Mg\, Cl_{2}$$

$$\left\{ \begin{array}{cccc} Mg_{3} \, B_{8} \, O_{15} & = 400 & = 40,37 \, \Re \text{roc.} \\ Fe_{3} \, B_{8} \, O_{15} & = 496 & = 50,05 & \\ Mg\, Cl_{2} & = 94,92 & = 9,58 & \\ \hline & 990,92 & 100,00 & \end{array} \right.$$

Ein geringer Gehalt an Ferrooppd kommt bereits in den wasserklaren Boracitkrystallen vor, in den Lüneburgern steigt er bis zu 1,5 Proc. des Minerals und auch im Staffurtit erreicht er oft diese Höhe.

In den gelblichen, grünlichen, bläulichen und hellbraunen Barietäten findet man höchstens bis 5 Proc. Ueber die Herkunft dieses Eisengehaltes siehe Seite 24.

Weiter wiesen aber Zuckschwerdt und Rumpler mehrfach einen 0,2 bis 0,4 Proc. betragenden Gehalt an Phosphorsäure im gelben oder bläulichen Staßfurtit nach.

C. Nöllner¹) fand in dem nach seinem Fundort benannten Lüneburgit 29,8 Proc. Phosphorsäure, 12,7 Proc. Borsäure, 25,3 Proc. Magnesia und 32,2 Proc. Wasser.

Hhdroboracit.

Bischof fand ihn in wenigen Exemplaren unter Form kleiner Anollen innig mit Steinsalz verwachsen.

Baffer ließ dieselben zerfallen und das Mikrostop zeigte nun eine Zusammensetzung aus nadelförmigen Arnstallen.

Spec. Gew. 2,168.

Pinnoit.

$$MgOBO^3 + 3HO = MgB_2O_4 + 3H_2O.$$
 $MgO = 40 = 24,39 \text{ Stoc.}$
 $B_2O_3 = 70 = 42,68 \text{ ,}$
 $3H_2O = 54 = 32,93 \text{ ,}$
 $164 = 100,00$

¹⁾ Buchner's Repert. 19, 484, 1870.

H. Staute 1) fand kürzlich dieses Mineral in Quantität mehrerer Kilo unter dem zum Waschen eingelieferten Staßfurtit und benannte es zu Ehren des Oberbergraths Pinno.

Als Fundort desselben ergaben sich die höheren Schichten des Kainits und da es gewöhnlich mit weißem, erdigem Staßfurtit verwachsen oder mit Kainit innig durchsetzt ist, vermuthet Staute wohl mit Recht, daß es lediglich durch Umwandlung aus dem Staßfurtit entstanden sei.

Beim Zerschlagen zeigen die Knollen oft etwas verstecktes Fasergeflige und einen ziemlich ebenen, schwach schimmernden Bruch.

Seine im Vergleich zum Staßfurtit mehr lebhafte Farbe ist meist schwefels bis strohgelb, zuweilen pistaziengrun, mitunter auch röthlich ober grau.

Auch in Leopoldshall wurde 1885 schwefelgelber Pinnoit gefunden.

Särte 3 bis 4.

Spec. Gew. 2,27.

Zwischen den gekreuzten Nikols zeigen Dünnschliffe desselben die lebhaftesten Polarisationsfarben, er gehört daher nicht dem tesseralen System zu.

Die Analyse ergab:

	1		2)	9	}.		
	థ్. త	taute	A	ug. Sti	cohmeye:	r	Berec	hnet
Magnesia	24,45	Proc.	24,19	Proc.	24,07	Proc.	24,39	Proc.
Borsaure	42,50	77	42,68	n	42,85	77	42,68	77
Wasser	32,85	n	32,50	77	32,50	77	32,93	77
Eisen	0,15	77	0,23	27	0,21	ກ		
Chlor	0,18	77	0,40	ກ	0,37	n		
	100,13		100,00		100,00		100,00	

Das Material für 2. bestand in dichten, gelben Stücken, für 3. in graugelben, krhstallinisch-körnigen Aggregasen.

Mit Wasser gekocht gab der Pinnoit ein alkalisch reagirendes Filtrat unter Abscheidung eines flockigen Niederschlags, der sich beim Erkalten wieder löste.

Der Salzruckstand zeigte, daß eine Zersetzung vor sich gegangen; derselbe enthielt:

					1	•	2.		
Magnesia	•	•	•	•	27,71	Proc.	26,25	Proc.	
Borfäure.	. •	•	•	•	39,29	77	41,45	n	
Wasser .	•	•	•	•	33,00	77	32,30	17	
					100,00		100,00		

Es dient dieses Vorkommen gleichsam als Bestätigung der von mir für den Staffurtit (Seite 38) angenommenen, nachträglichen Abgabe von Chlormagnesium.

Die Stelle, wo der Pinnoit vorkam, war am längsten dem Vorüberpassiren einer Salzlösung ausgesetzt und so entstand er aus dort vorhandenem Staffurtit, indem dessen Knollen theils durch die ganze Masse hindurch, theils nur soweit

¹⁾ Ber. chem. Gef. 17, 1584.

vorhandene Sprünge dieselben zugänglicher machten, allmälig ihres gesammten Chlormagnesiumgehaltes beraubt wurden.

Daneben wurde mehr Borfäure als Magnesia weggeführt, wie dies beim Behandeln des Staßfurtits mit Wasser ebenfalls stattfindet, und Wasseraufnahme ersetzte den Berluft.

Der gelbe Farbstoff, der vielleicht organischer Natur, dürfte derselbe sein, welcher im Tachhydrit vorhanden ist und wo der Staßfurtit, wie es öfters der Fall, bereits eine blaue Nuance hatte, trat nun jene gelbgrüne Färbung auf.

Rainit.

Seinen von xauvos (neu) abgeleiteten Namen gab ihm Zinken, weil er erst mehrere Jahre nach Eröffnung der Salzwerke, zunächst in Leopoldshall, durch Schöne aufgefunden wurde.

Seiner Zusammensetzung nach läßt er sich betrachten als:

 $KOSO^3$, $MgOSO^3$, $MgCl + 6HO = K_2SO_4$, $MgSO_4$, $MgCl_2 + 6H_2O$ ober als:

$$KC1, 2Mg OSO^3 + 6HO = KC1, MgSO_4 + 3H_2O$$

$$\begin{cases} K_2SO_4 = 174,28 = 35,05 \text{ \mathbb{P}roc.} \\ MgSO_4 = 120 = 24,14 \\ MgCl_2 = 94,92 = 19,09 \\ 6H_2O = 108 = 21,72 \\ \hline 497,20 & 100,00 \end{cases}$$

Trot des gleichmäßigen Aussehens enthalten jedoch auch die ausgelesensten Stude noch Beimengungen anderer Mineralien; daher auch die große Berschiedensheit in den Resultaten der Analyse.

	•	Mittel zweier Ana: Iyfen von Hammerbacher		E. Reichardt				Berechnete	
	, ,			grauer Kainit		farbloser Rainit		Zusammens.	
Magnesium	18,535	Proc.	14,911	Proc.	9,653	Proc.	16,1	Proc.	
Kalium	13,958	77	14,083	77	10,790	77	15,7	37	
Chlor	12,901	77	18,788	77	33,443	77	14,3	27	
Schwefelsäure	•	n	30,292	77	23,623	n	32,2	7)	
Wasser	•	n		77	10,344	n	21,7	n .	
Natrium		n	3,000	17	13,041	77			
Unlösliche Theile		n		n	0,644	n			
	100,899		81,074		101,538		100,0		

Ein besseres Bild geben die von Durchschnittsmustern großer Partien auf ben Schächten selbst ausgeführten Analysen:

		Leopoldshall				
Kaliumsulfat	23,36	Proc.	25,72	Proc.	24,0	Proc.
Magnesiumsulfat	13,47	n	12,97	71	16,5	n
Chlormagnesium	13,40	77	14,76	77	13,0	n
Wasser	13,40	77	12,40	n	14,0	7)
Chlornatrium	34,70	n	29,10	77	31,0	n
Calciumsulfat	1,48	7)	4,10	"]	1 5	
Thon und Unlösliches .	1,08	n	1,02	"	1,5	n
	100,89		100,07		100,0	

Das Mittel dieser drei Analysen entspricht einem Gehalte von 69,2 Proc. Kainit. Selten farblos oder weiß, ist der derbe Kainit meist grau von Farbe, ins Gelbliche oder Bläuliche ziehend und dann von mehr oder weniger durchscheinens dem und feinkörnigem, zuckerähnlichem Bruch, der frisch lebhaft glänzt. Die dunkelrothen Barietäten sind meist weniger körnig und verrathen schon durch ihren mehr spätigen oder blätterigen Bruch den höheren Gehalt an Steinsalz.

Spec. Gew. nach Zinken 2,131; Reichardt 2,134 bis 2,147; Hammerbacher 2,138.

Barte nach Zinken 2,5; eines Krystalls 3 (Pfeiffer).

Die Lösung in Wasser hat bei den grauen Barietäten oft einen bituminösen Geruch. Nach Bisch of lösen 100 Thle. Wasser

bei 183/4° C. 38,75 Thle. Kainit,

nach Hammerbacher bei 190 C.

53,493

Fig. 16.

I.

Hier und da sinden sich in Drusen Arnstalle besselben, die dem monostlinen System angehören und von P. Groth 1) sowie auch von A. Frant 2) beschrieben wurden. Siehe Abbildung Fig. 16, I und II.

Berührung mit Wasser oder wässer rigem Altohol scheidet aus dem Kainit Pikromerit ab.

Beim Glühen geht mehr als die Hälfte des vorhandenen Chlors unter Form von Salzsäure weg und im zus rückbleibenden Gemenge findet sich absgeschiedene Magnesia neben Sulfaten und Chloriden. Aus diesem Grunde glaubte man der ersten Formel den Vorzug geben zu sollen, jedoch erleidet ein Gemenge von Chlorkalium und Bittersalz eine analoge Zersetzung.

1) Pogg. Ann. 137, 442, 1869.
2) Chem. Centralbl. 9, 144, 1870; auch Zeitschr. d. ges. Naturw. 35, 428.

Schönit (Bifromerit).

$$KOSO^3$$
, $MgOSO^3 + 6HO = K_2SO_4$, $MgSO_4 + 6H_2O$

$$\begin{cases} K_2SO_4 = 174,28 = 43,32 \text{ \mathbb{P}roc.} \\ MgSO_4 = 120 = 29,83 ,\\ 6H_2O = 108 = 26,85 ,\\ \hline 402,28 & 100,00 \end{cases}$$

Als ausgewitterte Krusten auf Kainit aufsitzend, wurde er zuerst von Reichardt untersucht und nach dem Bergmeister Schöne benannt

Sacch i hatte ihn 1855 beim Auskochen von Salzkrusten der Fumarolen als krystallisirtes Salz gewonnen und mit dem Namen Pikromerit belegt.

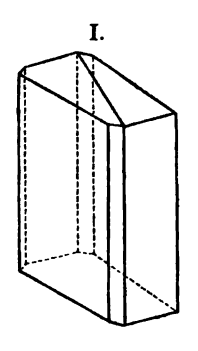
Später hat man denselben mehrsach auch als eigentliches Mineral gefunden. In einer 30 cm starken Bank kam er dem Kainit anliegend und mit Steinssalz verwachsen im Schmidtmannschacht zu Aschersleben vor und dort fanden sich auch harte Krusten großer Krystalle desselben. Siehe Seite 91.

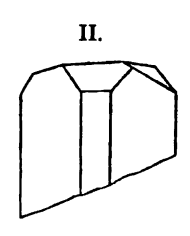
Reichardt fand barin:

jutot juno outi	. .	Berechnete Zusammensetzung
Rali	. 23,285 Proc.	23,46 Broc.
Magnesia	. 10,405 "	.9,94 ,
Schwefelfäure	. 39,738 ,	39,76 ,
Wasser	. 26,868 ,	26,84 ,
Chlor	. 0,277 "	
	100.573	100.00

Aus einer heiß gesättigten Lösung bes Kainits krystallisirt dieses Salz in turzen, harten Prismen bes klinorhombischen Systems. Fig. 17, I u. II.

Fig. 17.





Von dem Krystallwasser entwichen bei 100° C. 11 Proc. (2 Mol. verslangen 8,94 Proc.), der Rest ging bei 132° C. weg.

Härte 2,7. Spec. Gew. 2,03. (Beide Bestimmungen an einem leidlich reinen Krystall von mir selbst ausgeführt.)

Seine Löslichkeit in Wasser siehe unter Fabrikation der Kalimagnesia.

Aftrakanit. Simonyit. (Blöbit. Löweit?)

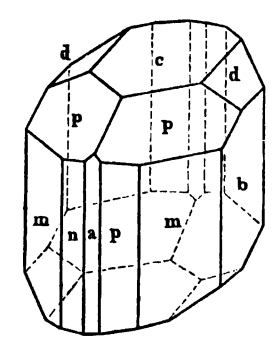
Bergmeister Borchardt entbeckte ihn in Leopoldshall am Ausgehenden des Kainits, durch leichteres Ueberziehen mit einer Berwitterungskruste von diesem verschieden und Bergprobirer Daude fand ihn dem Astrakanit gleich zusammengesetzt:

			Daı	ube	Astra G d		Bld' v. Ha	
Natriumfulfat	•	•	44,48	Proc.	41,73	Proc.	41,02	Proc.
Magnesiumsulfat.	•	•	34,38	n	35,81	n	36,36	77
Wasser	•	•	21,50	n	21,95	n	21,50	7)
Chlormagnesium .	•	•	_	n	0,34	n		77
Chlornatrium	•	•		n		27	0,50	77
			100,36		99,83		99,38	

Weitere Analysen bestätigten dies Resultat, aber auch die Aehnlichkeit mit dem Löwöit von Ischl, dem Haidinger eine andere Formel gab.

			Reigo	ırdi¹)	Loffe	e n ²)	Bered Zujamme	•	ağaidi Haidi	
Natron	•	•	18,24	Proc.	18,50	Proc.	18,60	Proc.	18,86	Proc.
Magnesia .	•	•	12,64	77	11,96	77	12,14	77	12,65	ກ
Schwefelsäure	•	•	47,69	n	47,97	7)	47,79	27	47,17	n
Wasser	•	•	21,66	יו	21,44	27	21,47	n	21,82	**)
			100,23		99,87	· · · · · ·	100,00		100,50	

Fig. 18.



In Hallstadt hatte Simony ein Mineral von gleicher Zusammensetzung gefunden, das Tschermaks) der größeren Luftbeständigkeit hals ber Simonyit nannte. Wie schon Reichardt zeigte, ist aber das Leopoldshaller Product noch viel beständiger, als der in Nadeln krystallisirte Simonyit, würde also noch eher einen besonderen Namen rechtsertigen.

Erst von 160° giebt derselbe Krystallwasser ab und verliert bei 180 bis 190° 17 Proc. (3 Mischungsgew. verlangen 16,17 Proc.).

Das derbe Mineral ist meist ein wenig grau gefärbt, von glänzendem, muscheligem, etwas splitterigem Bruch.

¹⁾ N. Jahrb. 1871, S. 856. — 2) N. Jahrb. 1881, S. 883. — 8) N. Jahrb. 1870, S. 233.

Zum klinorhombischen System gehörige, große und formenreiche Krystalle besselben kamen in Drusen vor und wurden von Zinken, P. Groth und Hintze sowie von G. vom Rath untersucht. Letterer rechnet sie bei ihrer Klarheit und Regelmäßigkeit zu den schönsten des Mineralreiches. Siehe Fig. 18.

Barte nach Binfen 3,5.

Spec. Gew. nach Reichardt 2,28; nach Zinken 2,223.

Rach einem Bersuch von mir lösten:

• 100 Thle. Wasser von 183/4° C. 45,63 Thle. des frystallisirten Salzes.

Reichardtit.

$$MgOSO^3 + 7HO = MgSO_4 + 7H_2O.$$

$$\begin{cases}
MgSO_4 = 120 = 48,78 \text{ βroc.} \\
7H_2O = 126 = 51,22 \\
\hline
246 & 100,00
\end{cases}$$

Ohne weiter beachtet zu sein, war dieses Mineral seiner Zusammensetzung nach schon länger bekannt; als man es aber in weiter Ausdehnung, wenn auch nur in dünner Schicht dem Salzthon anliegend fand, veröffentlichte Krause¹) eine eingehende, die obige Formel bestätigende Untersuchung desselben und nannte es nach Reichardt, dem ersten Beschreiber des Salzlagers.

Frisch glasglänzend und durchscheinend bei meist grauer Farbe, verwittert das Mineral an der Luft und trübt sich. Bruch muschelig.

Spec. Gew. 1,61 bis 1,71 (Bitterfalz 1,751). Härte 2 bis 3.

100 Thle. Wasser von 183/40 C. lösen 60,32 Thle. Reichardtit.

Glauberit.

$$NaOSO^3$$
, $CaOSO^3 = Na_2SO_4$, $CaSO_4$.
 $\begin{cases} Na_2SO_4 = 142 = 51,08 \text{ βroc.} \\ CaSO_4 = 136 = 48,92 \\ \hline 278 & 100,00 \end{cases}$

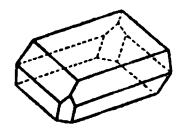
Dieses als Begleiter des Steinsalzes bereits bekannte Mineral fand sich im Douglashaller Salzthon mit Steinsalz und Anhydrit verwachsen meist derb, einzeln auch in Arnstallen vor.

Rach Ochfenius2) enthielt:

o agrentus j emigicus.	der derbe Glauberit	der kryftallifirte Slauberit
Natriumsulfat	49,63 Proc.	51,23 Proc.
Calciumsulfat	50,12 ,	48,76 ,
Wasser	0,24 ,	n
Chlor	Spur	Spur
	99,99	99,99

¹⁾ Arch. d. Pharm. 1874, Nov., S. 423 und 1875, Jan., S. 41.
2) Ochsenius, Die Bildung der Steinsalzlager S. 100.

Fig. 19.



Das derbe Vorkommen war meist strahlig krystallisnisch, theils mehr körnig und oft von Eisenglimmer roth marmorirt.

Die in Drusen enthaltenen Arnstalle gehören bem monoklinen System an und zeigten Glasglanz.

Auf dem Platinblech schmilzt der Glauberit zum Karen Glase; in Wasser löst er sich unter Abscheidung von Spps.

Spec. Bew. 2,7 bis 2,8. Särte 2,5 bis 3.

Sylvin. (Leopoldit. Schätelit. Bövelit.)

KCl .
$$\begin{cases} K = 39,14 = 52,47 \text{ βroc.} \\ Cl = 35,46 = 47,53 \\ \hline 74,60 & 100,00 \end{cases}$$

Bon den obigen, für das Leopoldshaller Borkommen vorgeschlagenen Benennungen hat sich nur die ältere, an den Heilkünstler Sylvius erinnernde, eingebürgert.

Das bichte Vorkommen (im Hartsalz) ist meist kurz und verworren spätig,

h o h

Fig. 20.

oft bläulich opalisirend und dann in bes deutender Anzahl kubische Flüssigkeitsporen mit Libellen einschließend.

Auf Klüften und in Drusen sinden sich wasserhelle, schön ausgebildete Krystalle des regulären Systems, meist Würfel mit den die Eden abstumpfenden Oktaödersslächen. Siehe Fig. 20.

Dieselben kamen einzeln auch schon in der Kieseritregion vor, enthielten hier aber öfters einen bis $13^{1}/_{3}$ Proc. betragenden

Gehalt von Chlornatrium und daneben etwas Chlormagnesium, welches ihre Trübung an der Luft verursachte.

Bei Kalusz, wo der Sylvin in mächtigen Linsen vorkam, konnte Tschermak außer dem Hexaöder und Oktaöder noch zwei Tetrakishexaöder, 6 Ikositetraöder, 1 Triakisoktaöder und 5 Hexakisoktaöder unterscheiden.

Spec. Gew. nach Reichardt 1,977 bis 2,025; nach Bischof 2,025. Härte 2.

100 Thle. Wasser von 183/40 C. lösen 34,33 Thle. Sylvin.

Bischofit.

$$Mg Cl + 6HO = Mg Cl_2 + 6H_2O.$$

$$\begin{cases} Mg = 24 = 11,83 \text{ βroc.} \\ Cl_2 = 70,92 = 34,95 \\ 6H_2O = 108 = 53,22 \\ \hline 202,92 & 100,00 \end{cases}$$

Ochsenius, der das Mineral von Borchardt erhielt, gab ihm seinen Ramen nach dem verstorbenen Geologen G. Bischof und dem früheren Director des Staffurter Salzwerkes F. Bischof.

Seiner Beschreibung 1) fügte er zwei Analysen von G. König bei, die im

Mittel ergaben:

Magnesium	•	•	•	•	•	•	11,86 Proc.
Chlor	•	•	•	•	•	•	35,04 ,
Wasser, indirect best. 2)		•	•	•	•	•	54,72 ,
							101,62

Arnstallform bes nabelförmigen Salzes monoklinisch.

Rechtwinkelig zwischen Steinsalz eingeschaltet ist der Bischosit meist stengelig abgesondert, wasserhell und durchsichtig.

Sehr zerfließlich.

Spec. Gem. 1,65.

Barte 1,7.

Splitterchen besselben zeigen unter bem Mikrostop oft Steinsalzwurfel, sowie zahlreiche Gasporen, die beim Auslösen besselben ein lebhaftes Knistergeräusch verursachen.

1 Thl. Bischofit löst sich in 0,25 Thln. kalten Wassers und in 2 Thln. Altohols.

¹⁾ Dofenius, Die Bild. d. S., S. 156.

²⁾ Bemerk. von mir, Ard. d. Ph. 8, 4. Geft, 1877.

Bildung der Salzlager mit Hinsicht auf das Staßfurter Vorkommen 1).

Bischof stellte zuerst eine annähernde Berechnung der Bestandtheile des Staßfurter Salzlagers für die damals erschlossene Mächtigkeit von 490 m auf und zog diese in Vergleich mit der mittleren Zusammensetzung des Meerwassers.

Von den auf folgender Seite angegebenen Analysen des Meerwassers sind

nur die vier ersten als Repräsentanten bes Gesammtmeeres anzusehen.

Der Oroomiahsee wird durch ihm benachbarte Steinsalzlager ernährt und auch die Zusammensetzung des Wassers der Ostsee spricht für eine Zusuhr von vorwiegendem Chlornatrium; das Todte Meer ist aber bereits in den Zustand einer Mutterlauge gelangt, welche zugeführtes Chlornatrium, vermengt mit dem vom Jordan mitgebrachten Kalkmergel, am Boden niederschlägt und so Veranslassung zur Bildung eines Salzthones giebt, wie ähnliche in den Salzburger Salinen ausgebeutet werden.

Von den für Brommagnesium angegebenen Zahlen dürften wohl nur die von Regnault und Boussingault richtig, die anderen aber zu hoch sein.

Durchschnittliche Zusammensetzung des Staßfurter Salzlagers nach Bischof.

	Angenommene Nächtigfeit	Anhydrit	Polyhalit	Rieserit	Steinfalz	Carnallit	Chlormagnefiums hydrat
Carnallitregion	42 m			16	25	55	4
Rieseritregion	56 m	2	<u> </u>	17	65	13	3
Polyhalitregion	62 m	0,7	6,6		91,2		
Anhydritregion	330 m	5			95		

¹⁾ Ueber diesen Gegenstand wurden von mir bereits im Arch. d. Ph. 22, 4. Hest 1884, sowie in der Itschr. f. Berg=, Hütten= und Salinenwesen im Preuß. Staate, 1885, Hest 1, Abhandlungen-geliefert.

	1	છ	.8.	4.	5.	6.	7.
	Atlantishes Meer 20° 64' N. Br. 40° 44' W. E.	Nordsee 57° 9° N. Br. 3° 8′ Ö. L. v. Greenw.	Stilles Meer 25º 11' S. Br. 93º 24' W. L.	Mittlerer Gehalt des Des Meerwaffers nach	Öffice	See von Oroomiah im nordweftlichen Perfien	Tobles Meer
Analytiter	v. Bibra	v. Bibra	v. Bibra	Regnaust	Pfaff	H ithcod	Bouffingault
Salzgehalt in 100 Thln. des Waffers .	8,47	3,44	3,47	3,53	1,77	20,55	22,77
Chlornatrium	76,70 Proc. 4,00 " 8,47 " 1,08 " 4,60 "	74,82 Proc. 3,80 " 10,54 " 0,97 " 4,72 "	3,34 " 9,83 " 1,03 " 4,67 "	76,49 Proc. 1,98 " 10,2C " 0,06 " 6,51 ' 3,97 " 0,08 "	84,70 Proc. 9,73 4,96 0,18 0,40 0,08 100,00 Proc.	92,70 Proc. 2,53 " 3,89 " 0,88 "	28,53 Proc. 7,08 " 47,12 " 1,45 " 0,19 "

4*

Sieraus ergiebt fich ein procentischer Gesammtgehalt:

8./	b.	•
Nach Mineralien	Rach Salzbestandtheilen	C. Die Salze nach der mittl. Procentzahl für Chlor- natrium im Salze des Meerwassersumgerechnet
Steinsalz 85,1 Proc. Anhydrit 3,7 " Polyhalit 0,8 " Rieserit 3,3 "	Chlorkalium	0,2 , $=$ 1,68 2,6 , $=$ 2,33
Carnallit 6,2 " Chlormagnesium . 0,9 "	Magnesiumsulfat	4,0 , = $3,59$

Nach späteren Erfahrungen dürfte der Ueberschuß an Chlormagnesium in der Carnallitregion etwas geringer sein als Bischof ihn angab, dagegen würde man nun, nachdem das Liegende erreicht ist, die Zahl für das Steinsalz etwa um die Hälfte, und die für den Anhydrit um das Zwei- die Dreifache zu erhöhen haben.

Dann würde sich im Bergleich zum Mecrwasser, für Calciumsulfat ein Ueberschuß ergeben, für die übrigen Salze aber ein Berlust, der bei Weitem am bedeutendsten für Chlormagnesium, nur halb so hoch für Magnesiumsulfat und noch geringer für Chlorkalium sich stellen würde.

Eine directe Verdampfung des Meerwassers verdanken wir Usiglio¹), welcher bei 40° C. Wasser des Mittelmeeres dis zu 35° B. verdunstete, wobei er die fractionsweise ausgeschiedenen Producte, sowie die hinterbleibende Mutterslange dem Gewicht und der Zusammensetzung nach bestimmte.

Die Ergebnisse dieser sorgfältigen Arbeit sind in der Tabelle auf Seite 53 zusammengestellt.

Führt man in dieser Tabelle die Umrechnung des Bromnatriums auf Bromsmagnesium aus, so stellt sich die procentische Zusammensetzung des Salzgehaltes:

	für das Meerw mit 8,77 Salzge	frische affer Proc.	Für die von 26 Bor Beg Chlorne	Lauge ,25° B. ginn bes atrium= hl ages	Für die von 30 Am Er	,2 ⁰ B. ide des iieder=	Filt	die lauge n
Chlornatrium	78,88	Proc.	81,57	Proc.	52,30	Proc.	32,77	Proc.
Chlorkalium	1,34	n	1,38	27	3,86	ກໍ	6,30	ກ
Chlormagnesium	7,86	"	8,13	n	22,28	77	35,56	77
Brommagnesium	1,31	ກ	1,33	37 1	3,06	n	3,48	מ
Magnesiumsulfat	6,57	77	6,8 0	n	18,50	n	21,89	77
Calciumsulfat	3,60	77	0,79	77				
Zweifach tohlens. Kalt	0,43	7)						
Eisenoryd	0,008	n						
	99,998	}	100,00		100,00		100,00	

¹⁾ Annal. de Chimie et de Phys. Ser. III. 27, 92 (1849).

Verdampfung	B 90	Meerw	assers.
-------------	-------------	-------	---------

Grade	Bolumen nach der	æle e	Abschungen bei den verschiedenen Dichten,	ben verfcie	denen Dichte	n, von einer	von einem Liter Meerwasser ausgehend	twaffer aukg	chend	,
Beaumé	Derbunftung und Krystallisation	Elfenogyb	Calcium, carbonat	Calciums fulfat	Chlors natrium	Magnefiums fulfat	Chlor= magnefium	Broms natrium	Chlor= talium	Oper. 6cm.
3,50	1,000	1	ı	I	ı	ì	1	ı	1	1,0258
7,10	0,533	0,0030	0,0642	1	i	1	1	1	1	1,0506
11,50	0,316	1	Spur	j	1	ł	ı	ļ	1	1,0820
140	0,245	1	£	i	1	i	1	1	1	1,1067
16,750	0,190	1	0,0530	0,5600	1	1	ì	ı	1	1,1304
20,60	0,1445	1	1	0,5620		ł	ļ		1	1,1653
220	0,131	1	1	0,1840	I	1	I	1	1	1,1786
250	0,112	1	ļ	0,1600	1	1	-	i	1	1,2080
26,250	0,095	1	J	9050'0	3,2614	0,0040	0,0078	i	1	1,2208
270	790'0	1	1	0,1476	9,6500	0,0130	0,0356	- 1	1	1,2285
28,50	0,039	1	1	0,0700	7,8960	0,0262	0,0434	0,0728		1,2444
30,20	0,0302	I	Ì	0,0144	2,6240	0,0174	0,0150	0,0358	1	1,2627
32,40	0,023	1	1		2,2720	0,0254	0,0240	8190'0	1	1,2874
320	0,0162	1	1	ı	1,4040	0,5382	0,0274	0,0620	1	1,3177
Summe der aus	iggef. Salze .	00000	0,1172	1,7488	27,1074	0,6242	0,1532	0,2224		
Die in der Mutterlauge	utterlauge gelöft	gebliebenen	Salze	•	2,5885	1,8545	8,1640	0088'0	0,5339	•
Summe Beiber		060000	0,1172	1,7488	59,6959	2,4787	8,3172	0,5524	0,5339	والمراجع المراجع
Directe Analyse d	e d. Meerwaffers	0600'0	0,1170	1,760	30,1830	2,5410	3,302	0/2/0	0,518	
Differenzen	•	-	7000′0+	-0,011	-0,4871	-0,0623	+0,0152	9/10/0—	6910'0+	

Stellt man die Bestandtheile dieser Salzniederschläge und Laugen der vorher angegebenen Zusammensetzung des Staßsurter Lagers gegenüber, so ergiebt sich als erster Unterschied, daß die Natur, dank der langen Zeitdauer und der alljährlichen Unterbrechung des Borganges, die einzelnen Salze theils durch nachsträgliche Wasserntziehung, theils durch Combination unter einander zu Mineralien umgestaltete, die in Folge der herbstlichen Zusuhr frischen Meerwassers lange Zeiträume hindurch in regelmäßigem Wechsel neben einander auftreten.

Das Calciumsulfat, welches bei der künstlichen Berdampfung bald vollsständig abgeschieden ist, tritt, durch die nämlichen Berhältnisse bedingt, im Staßsfurter Salzlager auch noch in den eigentlichen Mutterlaugensalzschichten auf.

Das eben Gesagte findet eine weitere Anwendung auf die, eine Berdampsung im Großen bietenden Meersalinen, unter welchen wiederum die an südlichen Küsten Frankreichs etablirten, sogenannten Salzgärten (marais salants) den eingehenderen Bergleich mit der Entstehung der Salzlager zulassen.

Seit Balard 1826 das Brom entdeckte, hatte er sich lange Jahre hindurch Bemuhungen zur rationellen Aufarbeitung des Meerwassers und seiner Mutterlaugen gewidmet.

Später hat namentlich Merle zu Giraub auf der Insel Camargue im Rhonedelta durch mehrfache weitere Bervollkommnung der Methode diese Instustrie lebensfähig zu erhalten gesucht und ist sie zur Zeit nur hier im Gange.

Die dort aus dem Meerwasser producirten Salze sinden theilweise in einer zugehörigen, bedeutenden, zu Salindres bei Alais gelegenen chemischen Fabrik 1) (A. R. Poch in eh & Co.) weitere Berarbeitung auf Soda, Aexnatron, Chlor-kalk, chlorsaures Kali u. s. w.

Früher hatte man das in flache Teiche mit thonigem Boden eingelassene Meerwasser dis 28° B. freiwillig verdunsten lassen, die Lauge dann mit Hilse von Eismaschinen behufs Gewinnung von Glaubersalz abgekühlt und darauf über freiem Feuer, später mit Hilse des Porion'schen Berdampfosens dis 36° B. gebracht, wobei Kochsalz in seinem Zustande aussiel und aus der Lauge beim Erstalten Carnallit auskrystallisirte.

Von der Staßfurter Concurrenz bedrängt, wurde die natürliche Verdampfung bis zu 35° B. in Anwendung gebracht. Nach G. Lunge's²) auf Grund eigener Anschauung gegebener Beschreibung arbeitet man dort gegenwärtig so, daß eine Dampfpumpe, die 1000 Liter per Secunde hebt, das Meerwasser in eine höher gelegene Lagune von 250 ha Fläche befördert, von der aus es eine Reihe Verdampfungsbeete durchsließt und zu einer Concentration von 25° B. gelangt.

Diese Beete haben nebst dem gemeinschaftlichen Sammelreservoir 1250 ha Oberfläche und von 16° B. ab scheidet das Meerwasser darin reichliche Mengen trystallisirten Gypses aus.

Weitere 60 ha Salzbeete (tables salantes) mit gestampstem Thouboben und von nur 30 cm Tiefe bringen die Salzlösung beim langsamen Durchlaufen in 10 cm tiefer Schicht von 25° auf 27° B.

2) Cbendajelbst 1883, S. 225.

¹⁾ Chem. Industrie 1880, S. 8. Beidreibung d. Fabr. v. D. Gruneberg.

Hierbei setzt sich, mit 25,6° beginnend, die beste Qualität des Salzes ab, im Tage etwa eine 1 mm starke Schicht, was eine Verdampfung von 6 bis 7 mm Wasser bedingt.

Die Gesammtschicht des während einer Saison angesammelten Salzes hat 3 bis 5,5 cm Stärke und ergiebt für die 60 ha etwa 50,000 Tonnen Salz, das man in Längshaufen von 7,5 m größter Höhe aufgestapelt, noch durch den darauf fallenden Regen etwas auswaschen und sich reinigen läßt.

60 ha Beete, die die Lauge nun von 27 bis 32,5° B. verdampfen, setzen trüberes, kleiner krystallisirtes Salz von 97 bis 91 Proc. Reingehalt und einer Beimengung von 0,1 bis 0,3 Chlormagnesium ab, welches am Ende der Campagne theilweise wieder in den Bassins gelöst wird.

Bur Berdunstung von 32,5 bis 35° B. dienen 7 ha Beete, in denen mit Bittersalz gemengtes Salz (sels mixtes) gewonnen wird. Die Mutterlauge bleibt nun den Winter über in 4 m tiesen mit Cementbeton ausgekleideten Reservoirs von 2 ha Oberstäche, wobei sie noch etwas Bittersalz abscheidet und dann in der Fabrik auf Carnallit und Chlorkalium weiter verarbeitet wird.

Bei ehemaliger weiterer freiwilliger Berdunstung hatte die Mutterlauge am Tage noch unreines Kochsalz abgesetzt und hiervon abgelassen während der Nacht schwefelsaure Kalimagnesia.

Der glatteren Arbeit halber zog man aber die künstliche Berdampfung vor. Roch praktischer bewährte es sich, nur die vom Carnallit abgehende Mutterlauge zu verdunsten, die von 39° B. an, fast nur noch Chlormagnesium enthält und bei 44° B. nach dem Erkalten krystallinisch gesteht. Durch Mengen derartiger kochender Lauge mit heißer Meereslauge von 35° B., schlug sich sofort ein seinstörniger Absat von Kochsalz mit etwas Bittersalz nieder und die davon klar absgeheberte Lauge setzte beim Erkalten reinen Carnallit ab, welcher auf kaltem oder heißem Wege auf Chlorkalium verarbeitet wurde.

Das mit Bittersalz gemengte Salz (sels mixtes) wird durch Abkühlen mittelst einer Ammoniakeismaschine bis — 6° C. nach der Gleichung

$$_{n}$$
2 Na Cl + Mg SO₄ = Na₂ SO₄ + Mg Cl₂ $^{\alpha}$

auf Glaubersalz verarbeitet. Um Letteres wasserfrei zu erhalten, wird es mit 45 Thln. der sols mixtes gemengt, in einem cylindrischen Gesäß durch Dampf geschmolzen und in einer kleinen Centrifuge das abgeschiedene, wasserleere Glauberssalz (13 Tonnen im Tage) von der entstandenen Lösung des Bittersalz-Kochsalz-Gemenges getrennt.

Wie hier, mußte auch für die Bildung der Steinsalzabsätze ein allmäliges Nachfließen oder eine wiederholte Füllung stattgefunden haben, denn eine eins malige Füllung mit normalem Meerwasser hätte für das Staßfurter Salzlager ein Becken von etwa 45 000 m Tiefe vorausgesetzt.

Zahlreiche Beispiele für diesen Borgang liefert das Beden des ehemaligen Sarmatischen Meeres, welches kurz vor der Jetztzeit sich von Wien bis zu den westasiatischen Steppenländern erstreckte.

Der westliche Theil desselben verdankt der einstigen Bedeckung mit Meerswasser die Fruchtbarkeit des berühmten Schwarzbodens, der jenen Länderstrecken

ben Beinamen "Kornkammer Europas" verschafft hat; ber östliche Theil hingegen birgt als Ueberreste das Salzgebirge des Tschaptschatschi, sowie eine große Anzahl von Salzseen, die namentlich zwischen Wolga und Ural sich weit nach Norden erstrecken und durch ihre den Boden auslaugenden Zuflüsse immer neues Salz zugeführt erhalten.

Diese Seen bieten ein reiches Material für das Studium der Bildung von Salzlagern und einzelne haben am Boden bereits zahlreiche Salzschichten abgesetzt.

Göbel zählte bei einem Bohrversuch im Eltonsee bis zu 33/4 m Tiefe 100 Jahresschichten, die nach unten an Stärke und Härte zunahmen und zulest steinhart waren. Im Sommer scheidet dieser See Salzkrusten an der Oberfläche ab, die zu Boden sinken und im Spätsommer durch sich niederschlagendes Bitterssalz und Mutterlaugensalze verunreinigt, eine Schicht lockeren, bitterschmeckenden und zersließlichen Salzes bilden. Die Herbstregen und Zusstüsse frischen Salzewassers laugen dieses Salz aus und verdichten es, zugleich lagert sich eine Schicht schwarzen Salzthons darüber, eine bleibende Grenzscheide abgebend, auf die sich im nächsten Sommer ein gleicher Salzniederschlag ausseze.

So erklärt es sich, daß im Frühjahr, wo der See viel Flüssigkeit hat, dieselbe 13 Proc. Kochsalz und $10^{1/2}$ Proc. Chlormagnesium enthält, während die im Herbst übrig bleibende geringe Menge der Mutterlauge nur noch 4 Proc.

Rochsalz neben 20 Proc. Chlormagnesium aufweist.

Das Kaspische Meer, welches den größten jener Seen darstellt, erhält Salzuslüsse von der Zusammensetzung eines dünnen Oceanwassers und doch sindet sich in seinem, an die wasserarmen Steppen grenzenden östlichen Theil eine viel höhere Proportion an Mutterlaugensalzen, in Folge dessen von dort das an der Westküste so reiche Thierleben sast gänzlich gewichen ist.

Die Ursache dieser Berarmung an Kochsalz liegt in einem dort befindlichen, Abschi=Darja genannten Busen von 2000 bis 3000 Duadratseemeilen Oberkläche.

Eine Barre schließt diesen Busen fast vollständig vom Kaspisee ab, gewährt aber durch eine, Karabugas (schwarzer Schlund) genannte, freie Stelle dem Seewasser gerade noch so viel Einlaß, als die dort lebhafte Verdunstung seine Menge im Busen selbst verringert.

So entsteht im Busen ein Salzabsatz, dessen tägliche Quantität Schleiden 1), den obwaltenden Verhältnissen angemessen, auf 420 Millionen Kilogramm ver-anschlagte.

Von der sich ansammelnden Mutterlauge gelangt ein Theil wieder in das Kaspische Meer zurück. Wo die verdampfende Schicht eine größere Tiese besitzt, senkt sich die an der Obersläche concentrirter gewordene Flüssigkeit zu Boden; in Folge dessen schließlich dort ein Zustand der Uebersättigung eintreten muß.

Auch an günstig gestalteten Uferstellen bes Mittelländischen Meeres hat man mehrfach ein solches Einsinken nach der Tiefe des an flachen Stellen concentrirter gewordenen Meerwassers beobachtet, als dessen Resultat in der Meerenge von Sibraltar am Boden ein Strom salzreicheren Meerwassers austritt, während oben normales Oceanwasser zusließt.

¹⁾ Shleiden, Das Salz, S. 230 (1875).

Berhältnisse wie beim Abschi Darja Busen kommen mehrsach vor; Och se nins!) will dieselben baher als Grundlage für das Entstehen aller Salzlager betrachtet wissen und nimmt ein Rücksließen der sich ansammelnden Mutterlauge am Boden über die Barre hinweg als Erklärung an, warum das Steinsalz meist relativ frei davon ist und so selten nur einen Hut von Mutterlaugensalzen aufweist. Die Challenger-Expedition entdeckte auch unterseeisch vier mächtige, wie Böhmen, ringsum von Gebirgswällen umschlossene Beden, deren Tiese vom Kamme des Ringwalles ab im Mittel 3240 m betrug.

Gleichwohl würde eine berart directe Berbindung mit dem Meere nur ein weniger reines Salzlager und ein continuirlicher Zufluß auch nicht den regelmäßigen Wechsel der Producte erzeugt haben, welcher das Staßfurter Salzelager charakterisirt; ganz abgesehen davon, daß auch das Entstehen einzelner der Mineralien, namentlich des Polyhalits, nur durch einen intermittirenden Zufluß sich ungezwungen erklären läßt.

Ferner forbert das Allgemeinvorkommen der Salzlager eine überall wirkende Ursache der Hebung und Senkung; eine solche sindet sich aber in der Reaction des seuerslüssigen Erdinnern gegenüber der erhärteten Erdrinde. Lettere hat in den Millionen Jahren, seit das organische Leben auf ihr gedeihen konnte, eine Tempe-raturerniedrigung von höchstens 50° C. erlitten, während der Erdkern in dieser langen Epoche mehrere 100° an Wärme verloren haben muß.

Die in Folge hiervon stärkere Zusammenziehung des Erdinnern mußte eine Runzelung der gegenüber dem Kern ja nur äußerst dunnen Schale hervorrufen.

Hilssigen Masse Austritt gewährten, ihrerseits aber durch den Berlust des Erdinnern wiederum zur Berstärfung der Faltenbildung beitrugen.

Des geringeren Wiberstandes halber werden diese Falten meist in gerader Längsrichtung verlaufen, wovon die oft weit sich erstreckenden Längsreihen der Bulcane als ihrer Begleiter, das beste Zeugniß ablegen.

Bei der anfänglichen Heftigkeit dieser Bewegung werden die ältesten Runzeln an Intensität und länge meist die jüngeren übertressen; hiermit aber wuchs die Wahrscheinlichkeit, daß auch die Nachbarrunzeln die gleiche Richtung einschlugen und mit noch größerer Regelmäßigkeit mußte dies für später entstandene Zwischensfalten eintreten.

Zu Seiten der Runzeln entstanden so Längsmulden, die bei der bald größeren, bald geringeren Starrheit ihrer seitlichen Wandungen eine ungleichmäßige Ausbildung erlitten und hierdurch wieder in einzelne Becken zersielen, welche eine Reinigung und selbst eine Vorverdampfung des meist wohl in der Richtung der Längsachse eintretenden Meereswasser gestatteten.

Unsere ältesten Gebirgszüge stellen diese ersten Runzeln dar und in den ihnen anliegenden Schichten spricht sich am besten die bald mehr jene hebende, bald viele Tausende von Jahren hindurch mehr die Mulden vertiefende Kraft aus, die, wenn sie endlich auch hier zu großen Widerstand fand, am Boden der Mulde eine weitere Falte entstehen ließ.

¹⁾ Och senius, Die Bildung der Steinsalzlager, 1877; auch weitere mündliche Bortrage bierüber.

Das thatsächliche Borkommen der damals mächtigsten bekannten Salzlager zu beiden Seiten alter Gebirge, wie der Phrenäen, der Karpaten, des Harzes, Thüringerwaldes u. s. w., erschien A. v. Humboldt freilich gerade als eine Besstätigung des vulcanischen Ursprunges derselben, zu dem er namentlich durch den steten Begleiter des Salzes, den Gyps, gekommen war. Im Innern seiner Abslagerungen fand sich letzterer immer wasserfrei als Anhydrit, dessen Entstehen auf nassem Wege man nicht annehmen zu dürfen glaubte.

Erst G. Bisch of zeigte, daß die ebenfalls für vulcanisch gehaltenen, mit mächtigen Sypsstöcken immer verbundenen Schichtenaufrichtungen lediglich im Uebergang des Anhydrits zu Syps ihren Ursprung fänden, da hierbei außer der Aufnahme von eirea 20 Proc. Wasser auch das geringere specifische Sewicht des Inhybrits noch zur Vergrößerung des Volumens beistragen mußte.

Den unumstößlichen Beweis der nothwendigen Zusammengehörigkeit von Steinsalz und Anhydrit brachte aber erst die Erschließung des Staßsurter Salzslagers, welches seinen ersten Weltruf wesentlich mit dadurch erlangte, daß es auf das Deutlichste seinen Ursprung aus Meerwasser erkennen ließ.

Erst nach diesem Zeitpunkte gelang es Hoppe-Seyler 1) und Rose 2) auch experimentell den Nachweis zu führen, daß starke Salzlösung dem Syps das Krystallwasser zu entziehen vermag.

Die früher allgemeinere Wasserbededung wurde zur Ursache, warum in den ältesten Formationen so selten Salzlager erhalten sind, daß aber die Bildungsneigung zu solchen auch damals bereits vorhanden war, dafür sprechen in der devonischen Grauwacke vorkommende Sypsabsätze, ebenso aber auch, wie Seite 71 erörtert wird, die Dolomite 3), deren Auftreten sogar bis in die versteinerungs=
leeren Schiefer zurückreicht.

Daß diese Neigung aber gerade von der Zechsteinperiode ab so mächtig wurde, dürfte sich badurch erklären, daß hier die Runzelung der Erdrinde vielleicht am schärssten hervortrat und auch zu einem ruhigeren Stadium der weiteren Ent-wickelung gelangt war.

Zudem war das Klima jener Epoche auf der ganzen Erdoberstäche sicher ein dem tropischen vergleichbares und die vorhergegangenen Formationen hatten wohl auch eine gute Quantität des früher an der Oberstäche besindlichen Wassers aufgenommen. Schon die organischen Einschlüsse mußten ja große Mengen des letzteren mit begraben, und so wesentlich zur Auslockerung der Schichten beigetragen haben.

Die begrenzenden Seitenrippen für das Magdeburg – Harzer Becken wurden früher stizzirt; den Längsverlauf unterbrechende Knotenpunkte liegen vielleicht bei Al. Paschseben und bei Hadmersleben, von wo aber der ernährende Zufluß her kam, wird man erst zu beurtheisen vermögen, wenn namentlich alle jüngeren

¹⁾ C.= Bl. 1866, S. 217.

²⁾ Chem. Centralbl. 1871, S. 613.

³⁾ L. v. Buch nahm noch die Magnesia als durch vulcanische Dampfe gasförmig in diese Gesteine eingebrungen an.

Steinsalzlager dieses sowie der benachbarten Becken bekannt sein werden, wovon wir zur Zeit noch weit entfernt sind.

Das in dem Magdeburg = Harzer Becken abgeschlossene Meerwasser ließ zus nächst während längerer Jahre nur Spps niederfallen, dann trat Kochsalz daneben auf, welches durch Wasserentziehung den Spps in Anhydrit überführte, seinerseits aber im Herbst durch hinzukommendes frisches Meerwasser wieder weggelöst wurde.

So entstand allmälig eine mächtige, das gesammte Becken auskleidende Grund-

bank von Spps und Anhydrit.

Wären die Herbstregen allein hier thätig gewesen, so würden dieselben mehr fremdartige Stoffe mitgebracht haben; anderntheils geben ja Herbststürme, Hochssluthen u. s. w. die natürlichste Deutung für die alljährliche Zufuhr frischen Meerwassers ab.

So lange die entstandene Lauge eine gewisse Stärke noch nicht überschritten hatte, konnte im Herbst leicht ein Austausch concentrirter, salzreicherer Lauge gegen frisches gypsreiches Meerwasser, hiermit aber eine beliebige Verlängerung des Anhydritabsates vor sich gehen, so daß schon aus diesem Grunde die quantitativen Verhältnisse von Anhydrit und Steinsalz sehr wechselnde sein werden.

Durch Ansammeln concentrirterer Lauge, beren stärkste Antheile sich zu Boden senkten, vermochte endlich das Kochsalz zu widerstehen und die Jahresabsätze desselben nahmen immer mehr an Dicke zu; die in der Tiefe herrschende Uebersättigung vermittelte den Uebergang derselben in die spätige Form des Steinssalzes, wie Mohr dies zuerst nachwies.

Da das frische Meerwasser immer weniger freien Raum fand, mußten die Gypsabsätze mit der Zeit immer geringer werden.

Den letten Antheilen des Sommersalzes mengte sich bereits etwas Ihps bei, die Hauptmenge desselben aber siel in Berührung mit der starken Salzlauge zu Boden, nachdem bereits der Salzabsatz eine Unterbrechung erlitten hatte, und bildete so nach oben hin einen glatten Abschluß gegenüber der nächsten Jahresschicht frischen, reinen Salzes. (Siehe die Beschreibung der Anhydritschnüre S. 15.)

Mehrere Jahrtausende hindurch dauerte dieser Wechsel und die Jahresabsätze nahmen in den oberen Schichten eine durchschnittliche Stärke von 9 cm an.

Häufig blieb es bei diesem Stadium des Salzabsatzes, oder es trat auch wohl ein Wiederbeginn ein, wie er unter Zwischenlagerung von kalkhaltigen Schichten am Fuße des Staffurter Lagers ausgesprochen ist.

Im Erfurter Salzlager findet sich sogar ein mehrmaliger Wechsel des Steinsalz- und Anhydritabsatzes; es folgten dort von oben nach unten:

1,41 m Steinsalz,
1,57 " Anhydrit,
19,45 " Steinsalz,
0,86 " Anhydrit,
0,31 " Steinsalz,
1,10 " Anhydrit,
6,59 " Steinsalz,

hierunter nochmals Anhydrit, dann Muschelkalk. Die 31 cm starken Jahres- schichten der allein abgebauten untersten Steinsalzbank zwingen hier einen durch

Vorverdampfung des Meerwassers oder, was natürlicher ist, durch Wiederauflösung anderswo bereits abgesetzten Steinsalzes, begünstigten Salzablagerungsvorgang anzunchmen.

Schwache, aber sonst normale Jahresringe beuten dann auf Herbsteintritt frischen Meerwassers hin, stärkere Absätze werden aber entweder durch mechanische Einsührung des bei der Wiederlösung steletartig hinterbliebenen Anhydrits, oder auch durch Wiederaussösung einer Anzahl Jahresschichten und derartiges Ansaumeln des eigenen Anhydritgehaltes entstanden sein.

Schritt bei Meerwasser die Concentration weiter vor, so mußte der Sommersabsatz von Steinsalz nach dem Herbste zu von vorwaltendem Bittersalz gefolgt sein, zu dem sich aus dem hinzukommenden frischen Meerwasser wiederum Syps niederschlug.

Im Staßsurter Salzlager folgt dem Anhydrit der Polyhalit (K2SO4, MgSO4, 2CaSO4 + 2H2O) als Einlage zwischen den Steinsalzabsätzen. Das in diesem noch vorhandene Kaliumsulfat gesellte sich dem Gyps und Bittersalz jedensalls derart bei, daß bereits mit abgeschiedener Carnallit (KCl, MgCl2 + 6H2O) durch die Herbstzusuhr frischen Mecrwassers zunächst immer wieder zersetzt wurde, wobei die innige Berührung frei gewordenen Chlorkaliums mit dem Bittersalz Kaliumsulfat entstehen ließ.

Für diesen Borgang, der wohl 5= bis 600 Jahre lang sich wiederholt haben mag, sprechen einzelne Bänke eines Gemenges von 44,4 Proc. Carnallit, 25 Proc. Kieserit und 30,5 Proc. Anhydrit, welche ohne vermittelnden Uebergang plötzlich im Hangenden der Polyhalitregion auftraten, die also sofort einen hohen Gehalt an dem eigentlichsten Mutterlaugensalze auswiesen. Hier hatten besonders günstige Berdunstungsverhältnisse dem Steinsalz und Bittersalz bereits eine namhafte Menge Carnallit solgen lassen; gleicherzeit hatte aber auch die Mutterlauge an Quantität und Concentration beträchtlich zugenommen.

Der Mangel an Steinsalz in diesen Bänken spricht dasür, daß außerdem mehrere Jahre hinter einander die Zusuhr frischen Meerwassers im Herbst unterblieb oder sehr gering war. Dagegen brachten die Herbstregen mechanisch Anshydrit mit, welchen sie den von Flüssigkeit entblößten Seitentheilen des Beckens entnahmen. So dildete sich zwar eine dunne Schicht überschwimmender, schwächerer Lauge, der Carnallit blied aber hiervon underlihrt, vielmehr entzog die ihn schiltzende Ansammlung starker Mutterlauge nun auch dem Bittersalz den größten Theil seines Arystallwassers und wandelte es in Kieserit (MgSO4 + H2O) um.

Experimentell flihrte Precht 1) den Nachweis, daß beim Berdunsten einer concentrirten Lösung von Chlormagnesium ober rascher beim Sieden derselben das zusgesette Magnesiumsulfat nicht als Bitterfalz, sondern als Kieserit abgeschieden wird.

Das vom Regen mitgebrachte Calciumsulfat entstammte wahrscheinlich einer in Gyps übergegangenen Berwitterungstruste des Anhydrits, wurde aber in Berührung mit der concentrirten Lauge rasch wieder zu Anhydrit rückgebildet. Bei der nunmehrigen Unlöslichkeit beider Stoffe war die Möglichkeit der Bildung des Polyhalits plötlich abgeschnitten.

¹⁾ Ber. Chem. Ges. 14, 2131.

Als die nächsten Herbstjahreszeiten den frei gewordenen Raum des Bedens mit frischem Meerwasser erfüllten, ließ auch dieses eine Grundschicht der Mutterslange underührt, unter deren Schutze weiterhin Carnallit abgesetzt und Kieserit gebildet wurde. Daneben trat aber der Quantität des aufgenommenen frischen Meerwassers entsprechend, Steinsalz in ansangs wieder sehr überragender, all-mälig jedoch immer mehr zurücktretender Proportion auf, die im Berlauf von etwa 500 Jahren der Carnallit wieder das Uebergewicht errang und während weiterer 500 Jahre auch behauptete, weil durch zunehmende Ansammlung der concentrirten Mutterlauge frisches Meerwasser nur geringen freien Raum sand.

Die graue Farbe dieses Steinsalzes, sowie seine kaum noch spätige, mehr verworren krystallinische Beschaffenheit deuten an, daß dasselbe mehr als Herbstsproduct durch chemischen Niederschlag aus weniger concentrirtem Meerwasser in Berührung mit der Mutterlauge niedersiel und so mitgebrachte organische Theile zu Boden riß.

Daß schon die Temperatur heißer Sommertage unseres Klimas genügt, um bei langsamer Berdunstung, ohne Rochen, Carnallit und selbst Chlormagnesiums hydrat zum Krystallistren zu bringen, habe ich früher!) mitrostopisch und später auch durch Bersuche mit größeren Mengen nachgewiesen (siehe S. 34).

Db der in den Tropenländern so merkliche Unterschied zwischen Tages- und Rachttemperatur, der natürlich nur in den obersten Schichten zur Wirkung kam, die Arystallisation des Carnallits begünstigte, muß dahingestellt bleiben, doch ähnelt die Form der Arystalle, in die sich Stücke besonders reinen Carnallits hier und da zerlegen lassen, weniger den in den Fabriken durch rasche Abkühlung gewonnenen als vielmehr den rundlichen, vielstächigen Formen, unter welchen sich berselbe öfters aus freiwillig in der Grube entstandenen Laugen abscheidet. Absbildung dieser Arystalle siehe Seite 34, Fig. 13.

Der Carnallitabsat war immer noch im besten Gange und eine mächtige Schicht vorherrschend chlormagnesiumhaltender Mutterlauge stand über den Kalisalzen, als der Thonschlamm hinzukam, der mit den organischen Stoffen zu Boden sant und, in den Salzthon umgewandelt, bei seiner Nächtigkeit von 8 m weiterhin anch ohne die Mutterlauge das Salzlager vor Wiederauslösung zu schützen vermochte.

Der spätere Berlust dieser Mutterlauge, sowie der im Beginn des Salzabsatzes stattgehabte Austausch von Chlornatrium gegen Syps erklären in ungezwungener Weise die im Staßfurter Salzlager vorhandenen relativen Mengenverhältnisse der einzelnen Substanzen, wie dieselben S. 52 dargestellt wurden.

Ueber die Umwandlung, welche der Thonschlamm in Berührung mit der concentrirten Mutterlauge erfuhr und über den Einfluß, welchen dabei entstandene Producte auf die Mineralien secundären Ursprungs ausübten siehe S. 24 u. 64.

Das Borwalten der Magnesia im obersten Theile des Salzthones läßt sich am besten derart deuten, daß hier nur noch das leichter zersesbare Kalksilicat durch Chlormagnesium unter Abscheidung von Magnesia zerlegt wurde; vielleicht weil zuletzt zu viel Thonschlaum auf einmal hinzugekommen oder weil die Mutter-

¹⁾ Arch. d. Pharm. 7, 4. H., 1877.

lauge inzwischen theilweise schon weggeführt worden war. Das Auftreten des Magnesiumcarbonats in der obersten Schicht, sowie sein geringes Eindringen nach unten, zeugen am klarsten dafür, daß hier eine nachträgliche Umwandlung freier Wagnesia durch von oben her gekommenes kohlensäurehaltiges Wasser sein Entstehen veranlaßten; allerdings konnte hier auch Calciumcarbonat im Spiel geswesen sein, ebenso könnte der großkrystallisite Anhydrit der oberen Regionen seine besondere Form einer langsamen Umsetzung von Bittersalz mit dem immer nur allmälig frei werdenden Chlorcalcium verdanken.

Die kurz wellenförmigen Beugungen, welche namentlich die härteren Bänke des Steinsalzes und Rieserits im Staffurter Lager aufweisen, lassen auf das Deutlichste den seitlichen Druck erkennen, dem die erhärteten Schichten in Folge der Formveränderung des Beckens ausgesetzt waren. Bei der relativen Weichheit und Nachgiebigkeit des Carnallits treten die Windungen des Rieserits hier am auffälligsten hervor. In einzelnen Fällen könnten dieselben allerdings auch so entstanden sein, daß an der Oberfläche der schweren Lauge ausgeschiedene Bittersalzkrusten vom Winde faltenförmig über einander geschoben wurden und in dieser Lage dann ihr Dickenwachsthum und die Ausfüllung der Zwischenräume mit Carnallit vor sich ging.

Die allmälige Vertiefung des Beckens brachte es mit sich, daß das Salzlager im Querschnitt die Form einer Mondsichel annahm und nur in seinem mittleren Theile von den Mutterlaugensalzschichten überdeckt wurde.

Die Fortsetzung der nämlichen Bewegung setzte aber auch die seitlichen Randstheile, also zunächst die Anhydritunterlage, dann aber auch die Regionen des Steinsalzes und Polyhalits der Heraushebung und Zerstörung aus.

Aus der Wiederauflösung dieser Formationen, sei es an einer Randpartie, sei es in der Längsfortsetzung der Mulde, rührt das obere Steinsalzs mit seinen besonderen Vorkommen her, wie ich dies früher schon in Ueberseinstimmung mit Precht a. a. D. bewiesen zu haben glaube 1).

Ein der Art erleichterter Zutritt der Tagewasser dürfte aber auch im Allgemeinen die Ursache abgeben, warum so selten Mutterlaugensalze über dem Steinsalz erhalten sind.

Die mächtige Anhydritbecke, als unteres Glied des oberen Steinsalzssies, ist in ihren unteren Theilen vielleicht noch als chemischer Niederschlag entstanden, wie Ochsen ins dies schon annahm, da möglicherweise damals erst zudringendes Meerwasser den Rest der concentrirten Mutterlauge wegführte und einen Sypssabsat an deren Stelle hinterließ. Für den oberen Theil erscheint ein Entstehen aus mechanisch hinzugeführtem, steletförmigem Anhydrit natürlicher, weil nur solcher im Stande war, die dünenförmigen Anhäufungen zu bilden, deren Verlaufgenau auf eine in der Längsrichtung des Beckens herkommende Wellenbewegung hinweist.

Ueber dem Anhydrit, die Wellenthäler desselben erfüllend, setzte sich der Anhydrit= und Polyhalitregion entstammendes Steinsalz ab, in welches regellos Antheile des als Stelet frei gewordenen Anhydrits und Polyhalits, theils in

¹⁾ Ard. d. Pharm. 219, 2. Heft, 1881.

kleinen Brocken, theils zu mächtigen Linsen zusammengeführt, mit eingeschwemmt wurden. Da wo Polyhalit mit circa 1/3 seines Gewichtes Anhydrit gemengt zussammen kam, entstand durch nachträgliche, innigere Berbindung der Krugit, (K2SO4, MgSO4, 4CaSO4 + 2HO2).

Das aus meiner Boraussetzung hervorgehende Auftreten variabler Gemenge von Polyhalit und Anhydrit, in denen die nachträgliche engere Berbindung theilweise noch nicht stattgefunden hat, scheint sich in der That bewahrheitet zu haben.

Bei der Unlöslichkeit des Anhydrits namentlich gegenüber einer Salzlösung konnten nur die löslicheren Bestandtheile des Polyhalits jene schwache Andeutung von Jahresringen hinterlassen und die etwa 30 cm betragende Entsernung dieser von einander, sowie die nicht spätige, sondern mehr körnige Beschaffenheit dieses Steinsalzes, spricht für die rasche Berdunstung in wenig tieser Schicht einer gessättigten Salzlösung.

Aus der Zahl solcher Absatzringe schließend, nimmt Precht für die Bildung des oberen Steinsalzslözes einen Zeitraum von 250 Jahren in Anspruch.

Ueber diesem oberen Steinsalzsager wurden nun weiterhin etwas Anhydrit und rother Thon, sowie in großer Mächtigkeit die mehr oder weniger seinen und theilweise thonartig zersetzten Trümmerproducte krystallinischer Gesteine abgesetzt, aus welchen die gesammte Formation des Buntsandsteins besteht.

Ein fast überall anzutreffender Dolomitgehalt, sowie das häusige Vorkommen mikroskopischer Quarzbildungen, deren Körner zuweilen sogar das vorwiegende Material ganzer Bänke abgeben, lassen erkennen (s. Seite 23), daß mindestens die oberste und unterste Abtheilung des Buntsandsteins mit dem Meerwasser ebenfalls in innige Berührung kam, und daß letzteres zeitweilig auch concentrirter wurde, dafür liefern die jenen Abtheilungen eingelagerten Gypsvorkommnisse den sichersten Beleg.

Die häusig rothe Färbung der dort den Hauptbestandtheil ausmachenden bunten Mergel rührt aus zersetztem Sisensilicat her; daraus hervorgegangenes Sisenoryd ist wahrscheinlich in krystallisirtem Zustande vorhanden. Geringe Beshandlung mit Salzsäure läßt diese Färbung verschwinden und die schieferblaugraue Grundfarbe hervortreten.

Als über dem Sandstein auch der Muschelfalt und vielleicht noch weitere Schichten abgesetzt waren, entstand als fernere Runzelung oder secundäre Faltung der Egeln=Staffurter Rogensteinsattel, der das Beden in seiner Längs-richtung in zwei Hälften theilte und durch theilweise Aufloderung und Bersten der Dechschichten, dem Tagewasser stellenweise Zutritt zu dem Salzlager verschaffte.

Bei der verschiedenen Härte dieser Schichten hatte die Aufrichtung derselben theils mit der Schichtung laufende Klüfte und Spalten verursacht, theils das innere Gefüge des weicheren Carnallits vollkommen zertrümmert.

In Westeregeln konnte man den Carnallit in Folge dessen durch den bloßen Druck der Hand in lauter feine Theilstücken zerlegen. Diese Beschaffensheit aber war es, welche durch umsetzende Wirkung der Tagewasser entstandenen Salzlösungen gestattete, ihre festen Bestandtheile bis mitten im Salzlager in dort vorhandenen Hohlräumen abzusetzen.

Namentlich auch das ursprünglich schwammigfeinnabelige Krystallmagma des Staffurtits (über dessen Ursprung siehe Seite 38) mußte nachträglich beim

Schwinden durch die ganze Masse hindurch theils nur seine Haarrisse, theils größere Sprünge und Hohlräume bilden, die, wenn die ursprüngliche Anlage des Knollens dazu neigte, auch schalenförmig auftreten und wenn zu verschiedenen Zeiten zugänglich, sich mit verschiedenen Salzen neben einander erfüllen konnten 1).

Vom Rogensteinsattel her wurde zunächst die gesammte Carnallitsormation ihrer löslicheren Bestandtheile beraubt, so daß nur durch Rieserit und unlösliche

Antheile verunreinigte Steinfalzbante hinterblieben.

Der Rieserit wurde nach seiner Ueberführung in Bittersalz gelöst und setzte sich, den größten Theil des Chlormagnesiums vor sich her drängend, mit dem Carnallit zu Kainit um. Siehe auch S. 91.

Als Nebenproduct entstand hierbei der meist in der Nähe oder unterhalb des Kainits in stärkerer Proportion auftretende Tachhydrit.

Sein Kaltgehalt entstammt vielleicht gypsgesättigtem Wasser, das die Aufelösung des Kieserits vollbrachte; da dieses Wasser aber vom Salzthon herkam, ist es wahrscheinlicher, daß es schon von dort, aus der Silicatzersetzung herrührendes Chlorcalcium und das ebenfalls im Tachhydrit aufgefundene Ferro- und Ferrichlorid mitbrachte, so also direct mit Chlormagnesium in Verdindung treten, oder auch Carnallit zersetzend, Sylvin frei machen und Tachhydrit bilden konnte.

Wenn schon der Kainit mehr ein Gemenge darstellt, folgen der Deutlichkeit halber doch die Formeln für diese Umsetzungen, unter Weglassung des Krystallswassers der betreffenden Mineralien:

Carnallit Rainit

2(KCl, MgCl₂) + 2MgSO₄ = (K₂SO₄, MgSO₄, MgCl₂) + 2MgCl₂

Als Zwischenproduct:

$$CaSO_4 + MgCl_2 = MgSO_4 + CaCl_2.$$

$$\mathfrak{T}adhhhhrit$$

$$CaCl_2 + 2MgCl_2 = (CaCl_2, 2MgCl_2)$$

$$\mathfrak{T}adhhhrit$$

$$\mathfrak{T}adhhhrit$$

$$\mathfrak{T}adhhhrit$$

$$\mathfrak{T}adhhhrit$$

$$\mathfrak{T}adhhhrit$$

$$\mathfrak{T}adhhhrit$$

Da wo die Bittersalzlösung vorwiegend mit Steinsalz zusammentraf, entsstand Astrakanit?); in Westeregeln, wo durch den Salzthon vermittelt Gyps aus Anhydrit rückgebildet war, kant in gleicher Weise die Verbindung des Glauberits zu Stande:

Untrafanit
$$2 \operatorname{NaCl} + 2 \operatorname{MgSO}_4 = (\operatorname{Na}_2 \operatorname{SO}_4, \operatorname{MgSO}_4) + \operatorname{MgCl}_2$$

$$\operatorname{Slauberit}$$

$$2 \operatorname{NaCl} + \operatorname{MgSO}_4 + \operatorname{CaSO}_4 = (\operatorname{Na}_2 \operatorname{SO}_4, \operatorname{CaSO}_4) + \operatorname{MgCl}_2$$

¹⁾ B. Shulge erklärt diese Seite 39 beschriebenen Vorkommnisse im R. Jahrb. f. Min. 1871, S. 844 durch Ueberwachsen des Staßsurtits und derart vor sich gesgangene Umhüllung der Salzbestandtheile, was für die einfacheren Formen annehmbar erscheint und dem hier vorhandenen Tachhydrit einen mehr primären Ursprung zusweisen würde.

²⁾ Räheres von mir über die Bildung des Aftrakanits hier und in den zahlreichen Bitterseen nördlich vom Kaspischen Meere in Chem. 3tg. 9, 451.

Wo das Wasser durch mehr spaltenförmiges Eindringen noch keine Gelegenheit gehabt hatte Kieserit zu lösen, namentlich aber seinem prompten Absidern nach unten kein Hinderniß im Wege stand, wurde sogenanntes Hartsalz gebildet, indem durch Spaltung des Carnallits Chlormagnesium wegging und das Chlorkalium (Splvin) mit dem Steinsalz und Kieserit hinterblieb.

Es widerspricht dies übrigens keinesfalls der Beobachtung von Pricke, daß sich Hartsalz da gebildet habe, wo der Carnallit arm an Kieserit, Kainit aber, wo er besonders reich daran gewesen.

Begünstigt durch den Hunderte von Jahren im Gange gewesenen Staßsurter Soolbetrieb, der durch seine Wassercirculation jedenfalls auch den wesentlichsten Grund zur Kainitdildung abgab (siehe hierzu S. 90, Fußnote 2), haben die Tagewasser, wie ich dies schon 1881 a. a. D. aussprach, das obere Steinsalzslöz auf einen größeren Bereich hin weggewaschen. Durch allmäliges Nachsinken der loderen Schichten der Lettenschiefer konnte dies ohne auffällige Senkung vor sich gehen; wo aber die zwischenliegenden Kalk- und Rogensteindenke sich stauten, mußten Hohlräume entstehen, die nur durch oberflächliche Umwandlung der Anshydritunterlage in Gyps in etwas ausgeglichen werden konnten, im Uebrigen aber mit Salzlösung erfüllt blieben.

Bei Bohrungen und Schachtabteufungen setzten mehrfach berartigen Anssammlungen entstammende Massen von Salzwasser zu; auch in der neunten Etage des Leopoldshaller Werkes erfolgte 1882 ein solcher Einbruch vom Salzthon her und überschwemmte sehr rasch die achte und neunte Sohle, von wo die in Berührung mit dem Carnallit in Chlormagnesiumlauge übergegangene Salzlösung damals in Kastenwagen zu Tage gehoben werden mußte.

Als ebendort das Einsidern solchen Wassers, von der dritten Sohle ausgehend, eine lebhafte Verwitterung und Schwächung der im Kalisalz stehen gebliebenen Pfeiler zur Folge hatte, kam, mit dem August 1881 beginnend, ein
allmäliger Zusammenbruch der oberen Etagen bis zur fünften herab
auf eine Ausdehnung von über 100 m im Geviert zu Stande.

Segenüber dem verstärkten Zutritt des Wassers sah man sich nun gezwungen, nachträglich eine kräftige Wasserhaltung einzubauen; in Folge dessen entleerten sich aber einzelne der vorhandenen Hohlräume, die wegen des ehemaligen Staßsurter Soolbetriebes auf preußischer Seite zahlreicher vorhanden sein mögen als auf anhaltischer, und die erdbebenartigen Erschütterungen beim Einsturz der Etagen veranlaßten auch ihr Zusammenbrechen.

Hierdurch gaben sich an der Erdoberstäche mannigsache Sentungen kund, durch welche auch auf das preußische Gebiet herüberreichend, eine Anzahl von Gebäuden arg verzogen wurde, so daß man ganze Wände, Thüren und Fensterseinrahmungen absteifen und einige kleinere Häuser sogar räumen lassen mußte. Später folgten auch mehrere nicht unbedeutende Tagebriiche, die glicklicherweise bis Ende 1884 nur freies Feld betrafen. Der bedeutendste derselben trat in der Nacht vom 5. zum 6. October 1883 in der Nähe des dortigen Wasserreservoirs ein; er hatte einen Durchmesser von 20 m und eine Tiese von etwa 18 m.

Wenn es auch möglich ist, daß an den Stellen, wo die Tagebrliche statt= gefunden haben, auch die Anhydritbecke in Mitleidenschaft gewesen ist, so barf man doch hoffen, daß das nach Nordwesten steilere Einfallen der Schichten dies weiterhin nicht mehr zulassen werbe.

Inzwischen hat die gerade in der Achse liegende Staßfurter Johanniskirche zeitweilig ihrem Berufe entzogen werden mussen und der Fiskus hat sich erboten, die am meisten gefährdeten Wohnhäuser käuflich zu erwerben.

Leopoldshall hat, dem Vorgange des preußischen Werkes folgend, das Aussetzen der durch den Kalisalzbau entstandenen Hohlräume mittelst Steinsalz in kräftiger Weise in Angriff genommen und auch besondere Vorsichtsmaßregeln zum Schutze des nur in der neunten und zwölsten Etage betriebenen Bergbaues auf Kalisalze angeordnet. Siehe Scite 83.

Urfprung der Meeresfalze.

Mancherlei neuere Beobachtungen, zu denen namentlich die junge Wissenschaft der Astrophysik ihren Antheil beigetragen hat, lassen es nicht mehr umgehen, einen ehemals feuerslüssigen und vorher gasförmigen Zustand unseres Erdkörpers anzunehmen.

Da hierbei aber weder das Meer noch seine Salze in der jetzigen Form bestehen konnten, macht sich als Nachtrag eine Betrachtung über ihren Ursprung nöthig.

Entsprechend den jeweilig obwaltenden Bedingungen mußte die Verbindungs neigung der Elemente unter einander in jenen früheren Phasen verschiedentlich variirt haben.

Wie neuere Bersuche von Lannoy und Hogarth erwiesen, haben Aluminium und Natrium und wohl auch weitere Metalle in sehr hoher Temperatur eine vorwiegende Berwandtschaft zum Wasserstoff; desgleichen giebt der Stickstoff mit glühendem Bor, Titan, Zink u. s. w. sehr seuerbeständige Berbindungen. Bom Schwesel war es schon früher bekannt, daß er in Weißglühhiße zum Eisen mehr Berbindungsneigung hat als zum Sauerstoff. Demnach konnte also in Berührung mit der weißglühenden Silicatschmelze der Erdrinde, Schweseleisen eher bestehen als die meisten der Meeressalze.

Wie Versuche von G. Bischof nachweisen, würde namentlich Calciumsulfat hierbei zersetzt worden sein, während die Alkalisulfate sich schon besser gehalten haben würden.

Von den Chlorverbindungen zeigte sich Chlorcalcium am widerstandsfähigsten und auch Chlornatrium ging mit Granit oder Porphyr geglüht, theilweise in Chlorcalcium über; Chlormagnesium wurde hierbei gleichfalls zersett.

Wie jest noch, jedenfalls als Producte der Einwirkung zudringenden Wassers auf das seuerstlissige Erdinnere, Exhalationen von Schweselwasserstoff und durch Oxydation hieraus entstandenem Schweseldioryd, mit den vulcanischen Eruptionen verbunden sind 1), so mußten während der Bildung der ersten Erdrinde, diese Stoffe in viel intensiverem Grade aufgetreten sein.

¹⁾ Heterson (Ueber Bergangenheit, Gegenwart und Zukunft unseres Plasneten. Wien 1882) nimmt an, daß in die Tiese eindringendes Wasser dort in ers

Schweseleisen und durch Drydation des Schweselwasserstoffs entstandenes Alkalisulfat sixirten den Schweselgehalt; ersteres gab denselben später aber ebensfalls theilweise an lösliche Sulfate ab, soweit von oben her die Drydation vorzustingen und die Schweselmetalle in orydische Erze überzusühren vermochte.

Wenn schon die Versuche von Lannoh und Hogarth zeigen, daß die Alkalichlorüre in hoher Temperatur unzersetzt flüchtig sind, so erscheint es doch in Segenwart der Silicatschmelze und des Wassers natürlicher, anzunehmen, daß das Chlornatrium und Chlorkalium erst aus der Zersetzung der schwieriger flüchstigen Alkalisulfate hervorgingen, wobei Spps als Nebenproduct entstand.

Bei der innigen Berührung mit Wasser, der die ältesten uns zugänglichen Gesteine, der Granit und Gneiß ausgesetzt gewesen sind, ist es nicht zu verwundern, daß wir durch Extrahiren derselben mit Wasser, sowie in den daraus entspringenden Quellen Alkalisulfate und daneben bereits Alkalichloride und Chlormagnesium auffinden.

Die Mikrostructur dieser Sesteine bestätigt dies Resultat, denn die Beobachtung von Dunnschliffen zeigt namentlich den Quarzbestandtheil derselben oft in uneudlicher Zahl mit kleinen Poren durchsetzt, deren Inhalt zumeist Lösungen obiger Salze darstellt.

Hier und da kommt auch flüssige Kohlensäure in denselben vor, sowie aus der Lauge ausgeschiedene, kleine Krystalle von Chlornatrium und seltener solche von Gyps.

In fester Form wurde aber das Chlorcalcium als Bestandtheil des nadels sörmigen Apatits, mikrostopisch in weiter Berbreitung in den Graniten nachsgewiesen.

Die Kohlensäure scheint mehr als Product der erlöschenden vulcanischen Thätigkeit frei zu werden; in welchem Grade dieselbe aber damals zur Wirkung gelangt sein mag, dasür spricht eine Anzahl noch in der Jetztzeit thätiger, vulca-nischer Kohlensäure-Exhalationen, von denen jede Millionen Cubikmeter dieses Gases innerhalb eines Jahres von sich giebt.

Mit Kohlensäure beladenes Wasser vermag außer obigen Salzen durch eine Zersetzung der Silicatbestandtheile auch Alkalicarbonat, sowie die Carbonate des Calciums, Magnesiums, Ferrooryds und in geringer Menge auch Thonerde und Rieselerde aufzunehmen; letztere, wie H. Ludwig nachwies, immer noch in Versbindung mit geringen Mengen Alkali.

Durch Einwirtung von tohlensaurem Wasser unter Druck erhielt Struve 1) aus den feingepulverten Graniten von Karlsbad und Rippoltsau, dem Klingstein (Phonolith) von Bilin, dem Feldsteinporphyr von Teplit, kunstliche Mineralsalz-

starrtem Zustande vorhandene Sulfide und Nitride, also namentlich Siliciumsulfid, Aluminiumsulfid und Bornitrid, zersetze und so unter Abscheidung von Lieselerde und Thonerde zum Freiwerden des in den vulcanischen Producten vorhandenen Schwefelswasserstoffs, der Borsäure und des Ammoniats Beranlassung gebe, gleicherzeit aber auch die gesammte hohe Wärme hervorbringe, die bei den vulcanischen Erscheinungen zur Aeußerung kommt. Siehe auch O. Popp, Ann. Chem. Pharm. Suppl. 8. 5.

¹⁾ Fr. Ad. Struve, Ueber Rachbildung der künstlichen Heilquellen 1826; siehe auch Better's Annal. d. Struv. Brunnenanstalten. Jahrg. 1841 u. 1842.

lösungen, die den aus jenen Gesteinen entspringenden - Mineralbrunnen in der Zusammensetzung sehr nahe kamen.

Wie das Hinzukommen anderer Substanzen, z. B. des Gypses, oft eine große Rolle spielt, zeigte derselbe au dem Beispiele eines Phonoliths. Nach dem seinen Schlämmen, wobei ihm also die löslichen Salze zum größten Theile entzogen worden waren, ergaben 500 g desselben, durch wiederholte Behandlung mit Wasser und Gyps, 30 g Natriumsulfat, welches demnach durch Zersetzung von Alkalissilicat entstanden war.

Der analoge Vorgang ist es auch, durch welchen unter Mitwirkung der Kohlensäure die Vittersalzwasser von Pulna und Saidschütz gebildet werben.

Wenn den Mineralquellen, welche die basaltischen Züge als jüngst erstarrte Bulcane begleiten, neben der Kohlensäure, durch die Zugänglichkeit größerer Tiefe, oft auch noch erhöhter Druck und Wärme zu statten kommt, so hat die gewöhnliche Quellbildung, der jene Hilfsmittel nur in geringem Maße zu Gebote stehen, dagegen den Vortheil ihrer allgemeineren Verbreitung.

Um sich eine Vorstellung zu bilden von der Quantität löslicher Stoffe, welche die Flüsse dem Meere zuführen, braucht man nur den $^{1}/_{5000}$ bis $^{1}/_{6000}$ betragenden Durchschnittssalzgehalt derselben zu Grunde zu legen.

Danach werden die Flusse innerhalb 5= bis 6000 Jahren, vom höheren specifischen Gewichte dieser Salze abgesehen, dem Meere soviel davon überliesern, als sie ihm während eines Jahres Wasser zusließen lassen.

Für die auffällige Eigenthümlichkeit, daß die Mineralquellen vorwiegend Natronsalze enthielten, während namentlich die älteren Gesteine, aus denen sie entsprangen, meist einen höheren Gehalt an Kalistlicat ergaben, fand Struve die Erklärung in der leichteren Zersesbarkeit des Natronsilicats, die im Laboratorium auch bei der Einwirkung der Salzsäure sich documentirte und die gegentiber der Kohlensäure, nur von der des Kalksilicats noch übertroffen wurde.

Die Analyse von Phonolithen und Basalten, im frischen und verwitterten Zustande, ergab ihm für das frische Gestein ein bedeutendes Ueberwiegen des Natronsilicats, während im verwitterten Producte das Kalisilicat jenes quantitativ überragte.

Wie nachgewiesen ist, geht schon während der Abkühlung der geschmolzenen Lava eine Scheidung der inneren Theile vor sich; bei den basaltischen Gesteinen spricht sich dieselbe durch die Trennung in einen augitischen, durch Salzsäure nicht zersetzbaren und einen zeolithischen, in Salzsäure löslichen Antheil aus.

Wie es bei diesen jüngsten vulcanischen Gesteinen vorzugsweise der zeolithische Antheil ist, der vom kohlensauren Wasser zerlegt wird, so stellen die ältesten Gesteine, der Granit, Gneiß und Porphyr und die aus ihren Trümmerproducten entstandenen Schiefer, jenen schwieriger löslichen Rückstand dar, der nun reicher an Kalisilicat ist, aber auch gleicher Zeit mehr Kieselerde angehäuft hat.

Der hohe Gehalt an Rieselerbe, wegen bessen man solche Gesteine als Acidite von den kieselerdeärmeren Basiten zu unterscheiden pflegt, wird noch erhöht durch den Quarz, in welchen die bei der Zersetzung des Silicats frei gewordene Rieselsäure überging und beim Gesteine hinterblieb.

Wie die Natur diese Zersetzung ausführte, dafür bietet noch gegenwärtig der Gensir auf Island ein deutliches Bild.

Das Gestein, aus welchem berselbe entspringt, ist sogenannter Palagonit, ein Basalttuff, der vorwiegend aus Glaskörnchen zusammengesetzt ist, die sich durch Einschluß zahlreicher mikrostopischer Gasporen als eine vulcanisch auszeworfene Asche charakterisiren.

Bunsen zeigte nun, daß das heiße Wasser, dessen Temperatur er bei 21 m unter dem Wasserspiegel zu 127,5° C. fand, unter Mitwirkung der Kohlensäure die basische Glasmasse des Palagonits in unlösliches, saures (kieselsäurereiches) Silicat zerlegt, das thonartig zurückbleibt.

Druck und Wärme befähigen das gleichzeitig entstandene Alkalicarbonat, eine viel größere Menge Kiefelerde mitzuführen, als es an der Oberfläche in Lösung zu erhalten vermag.

Der Ueberschuß scheidet sich daher dort gallertartig ab und erhärtet zu dem bekannten Rieseltuff (Opal, amorphe Rieselerde mit etwas Wassergehalt).

Wie Wasser allein, von hohem Druck und Wärme unterstützt, die scheinbar unlöslichsten Stoffe zu lösen und umzubilden vermag, zeigten schon die Versuche über Metamorphismus, welche Daubrée 1857 veröffentlichte. Bei 400° C. in geschlossenen Röhren operirend, erhielt derselbe aus Glaspulver trystallisirten Duarz, aus Kaolin Feldspathkrystalle.

Lannon und Hogarth, die bei noch höheren Temperaturen arbeiteten, sahen, daß unter hohem Druck besindlicher Wasserdampf Kieselerde und Thonerde mit Leichtigkeit zu lösen und krystallinisch wieder abzuscheiden vermochte.

Schwer zersetbares Thonerbesilicat und Magnesiasilicat stellen gewöhnlich das Endproduct der von Kohlensäure unterstützten Auslaugung dar.

Das Thonerdesilicat giebt neben fein vertheiltem Quarz den Hauptbestandstheil der Thone ab, welche bei seinem Vorwalten, wie in den Thonen der Steinstohlenformation, feuerfest werden, gewöhnlich aber nebenher noch unvollständig zersetze, alkalis und kalkhaltige Silicate ausweisen.

Die von Magnesiumsilicat als Speckstein, Talk u. s. w. gebildeten Pseudomorphosen lassen oft alle Stufen der Umwandlung aus dem ursprünglichen Glimmer, Hornblende, Augit, Turmalin bis zum vollendeten wasserhaltigen Magnesiumsilicat erkennen.

Wo aber wie beim Granit eine Umlagerung unter Bildung großer Arhstalle vor sich ging, da sind es die Berührungsstellen dieser, welche nach Versuchen von G. Bisch of jene scheinbar widerstandsfähigsten Gesteine dem Eindringen und der weiteren Arbeit des Wassers und der Kohlensäure mehr aussetzen, als dies zahlreiche aus dem Wasser abgeschiedene Schichtgesteine, so beispielsweise dichter Kaltstein oder gewisse Schiefer, zulassen.

Nach einer Berechnung G. Bischof's gentigt der 0,166 Proc. an Chlornatrium gleichkommende Chlorgehalt des Porphyrs zu Münster, aus einer
zwei Meilen (14,84 km) dicken Erdkruste herausgezogen, um einem im Mittel
11 000 Fuß (3452 m) tiefen Meere seinen Chlornatriumgehalt von 2,5 Proc.
zu liefern.

Bei der immer auf eine Wegführung von Basen hinauskommenden intenssiven Wirkung des Wassers, durch Wärme, Druck und chemische Agentien wie Kohlensäure u. s. w. unterstützt, der diese Gesteine zur Zeit ihrer Bildung in höchst sein vertheiltem Zustande ausgesetzt waren, erscheint es ganz natürlich anzunehmen, daß die Schmelzmasse, aus der sie entstanden, an Basen und namentslich an Natron viel reicher war.

Ursprünglich dürfte sie ber Zusammensetzung des Basalts oder heutiger basischer Laven nahe gekommen sein.

Die mächtigen Kalkabsätze der verschiedenen Formationen geben eine Ansbeutung dafür, wie viel andere Basen, namentlich Natron, gleicher Zeit eutzogen worden sind; zudem reicht bereits die Schieferformation an die Hälfte der von Bisch of zu Grunde gelegten Dicke der Erdkruste heran, so daß also eine viel größere mittlere Tiefe des Meeres ihren Salzgehalt und alle Salzablagerungen ihren, im Vergleich damit, geringen Bestand erhalten konnten.

Derart den Gesteinen entnommene Salze sind es nun, die durch einen noch täglich vor unseren Augen vor sich gehenden Austausch von Bestandtheilen, die Meeressalze, entstehen lassen.

In den Urgesteinen vorhandenes Chlorcalcium setzt sich mit den Alkalissulfaten zu Alkalichloruren und Spps um.

Rieselsaures Alkali sowie das aus ihm entstandene Alkalicarbonat gehen mit Chlorcalcium oder Chlormagnesium ebenfalls in Alkalichlorür über und als Nebenproduct tritt kieselsaurer oder kohlensaurer Kalk resp. Magnesia auf. Entstandener Syps wird mit kieselsauren Alkalien in Alkalisulfat und kieselsauren Kalk umgesetzt.

Von Kohlensäure gelöstes Magnesiumcarbonat giebt mit Chlorcalcium das im Meerwasser so stark vertretene Chlormagnesium und Calciumcarbonat, beim Hinzutreten von Spps aber Magnesiumsulfat und Calciumcarbonat.

Das Magnesiumsulfat wird endlich, mit Chlorcalcium zusammentressend, bei einer gewissen Concentration Syps niederschlagen und Chlormagnesium hinterstassen. Dabei verrichten die Pflanzen die Function, den meteorischen Wassern und Quellen vorwiegend Kalisalze zu entziehen, und so den Natronsalzen noch mehr zum Uebergewicht zu verhelfen, so daß also auch die mächtige begrabene Pflanzenwelt der Steinkohlenformation damals zur Reinigung der Gesteinslösung von Kalisalzen ihren Antheil beigetragen hatte.

Als Gesammtresultat des gegenwärtig vor sich gehenden Zusammenkommens solcher Salze sinden wir, daß in den Flußwässern im Durchschnitt der Syps mehr beträgt als die Magnesiasalze zusammengenommen, und die schwefelsaure Magnesia wiederum $1^{1/2}$ mal soviel als das Chlornatrium und Chlorkalium vereinigt.

Da die Quellen zur Zeit aber vorwiegend sedimentäre Schichten auslaugen, darf diese von den Meercesalzen abweichende Zusammensetzung nicht Wunder nehmen.

Nach einer Berechnung von G. Bischof beläuft sich die dem Meere allichtlich durch die Flüsse zugeführte Menge Kochsalz auf etwa 327060500 Tonnen à 1000 kg und hiervon ist ein gewisser Bruchtheil erst durch oben geschilderte Umwandlungen neu entstanden, so daß eine allmälige Zunahme des Salzgehaltes im Meere annehmbar erscheint.

Daß erst in der devonischen Grauwacke und auch hier noch unbedeutende Sppsabsätze vorkommen, könnte man sür ein nöthig gewesenes Ansammeln desselben, sowie der übrigen Meeressalze in Anspruch nehmen, jedoch würde auch die relativ leichte Löslichkeit des Sppses und die jener Zeit allgemeinere Wassersbedeckung eine Erklärung hierfür bieten.

Wie früher ausgesprochen, war das dem Meere zugeführte Magnesiumsulfat und Chlormagnesium erst secundär aus mit Hülfe von Kohlensäure gelöstem

Magnestumcarbonat entstanden.

In beiden Fällen war es die geringere Löslichkeit des Calciumcarbonats, welche die neuen Berbindungen zu Tage brachte.

Sobald aber die Kohlensäure nicht mehr die hervorragende Rolle spielen kann, ändern sich diese Verhältnisse und, beeinflußt durch die Gegenwart der Salze, wird das Calciumcarbonat löslicher und das Magnesiumcarbonat tritt nun vielfach an seine Stelle ein, wie zahlreiche Beobachtungen unter Einsluß des Meerwassers eine derartige Umsetzung haben constatiren lassen.

Nur soweit das thierische Leben mit seiner continuirlichen Abgabe frischer Kohlenfäure in Thätigkeit ist, wird auch hier noch vorzugsweise kohlensaurer Kalk abgeschieden.

So enthalten lebende Korallen nur sehr geringe Mengen Magnesiumcarbonat, in abgestorbenen fand man dagegen bis zu 38 Proc. desselben.

Wird das Meerwasser durch Berdampfung concentrirter, so scheint dieser Borgang der Dolomitbildung an Intensität zuzunehmen und der gegen Magnessiumcarbonat aufgenommene Kalkgehalt fällt als Syps wieder zu Boden.

Weiter geht aber sogar, wie ich Seite 24 nachgewiesen, ohne Mithilse von Kohlensäure eine Zersetzung von Silicaten vor sich, als deren Resultat mikrostrystallinisch abgeschiedene Kieselerde sowie Magnesia, Thonerde und Eisenoryd in freiem Zustande auftreten können.

Rückwärts schließend, wird man den Mangel an organischen Resten in vorwaltend bolomitischen Schichten öfters durch die höhere Concentration zu erklären vermögen, die das Meerwasser hier erreicht hatte und die in den Sypsabsätzen und Zellenkalten des bolomitreichen mittleren Muschelkaltes eine Bestätigung findet.

Wo in Säure schwer löslicher Magnesit ober Dolomit mit dem gleichen Charakter auftritt, hat man zunächst die Entstehung aus Silicatzersetzung zu vermuthen, wobei die nachträgliche, mit Krystallisation verbundene Aufnahme der Kohlensäure die schwierigere Löslichkeit des Productes bedingt. Hierdurch erscheint aber ferner der Dolomitgehalt als ein Hinweis auf die Neigung zur Bildung von Salzlagern, die sonach bis in die versteinerungsleeren Schiefer zurück sich docusmentirt, während der Syps, wie vorher gesagt, erst in den devonischen Schichten sicher nachgewiesen ist. (Ueber ein älteres Borkommen siehe Seite 80.)

An dieser Stelle ist auch der Versuche Erwähnung zu thun, welche das in Gesteinen in Verbindung mit Kieselerde vorhandene Alkali direct zu extrahiren strebten.

Als besser lohnend wählte man hierzu die kalireichen Gesteine, so den durch Säuren am wenigsten zersetzbaren Orthoklas-Feldspath, der 10 bis 15 Proc. Kali enthält.

Roch Anfang der sechziger Jahre ließ sich D. Ward in London ein Berschren patentiren, durch Glühen eines sein gepulverten Gemenges von Feldspath mit Flußspath, Kreide und kaustischem Kalke dis zur Bildung einer porösen Fritte, den Kaligehalt des ersteren als Potasche oder, je nach dem Verhältniß des Kalkes, auch als kaustisches Kali ausziehbar zu erhalten.

Später hatte C. Claus in England zur gleichzeitigen Berwerthung billiger Salzsäure den in vulcanischen Tuffen der Neuzeit in oft mehr als wallnußsgroßen Krystallen vorkommenden Leucit ins Auge gefaßt, der sich in Salzsäure löst und einen meist 20 Proc. übersteigenden Kaligehalt aufweist.

Gegenüber dem von der Natur so handlich zubereiteten Material des Staß= furter Salzlagers mußten alle diese Bemühungen resultatlos verlaufen.

Kalisalzvorkommen zu Kalusz in Oftgalizien.

Wie in Deutschland, so wurde die Erkenntniß des hohen Werthes der Kalisalze auch anderwärts Veranlassung zur Nachsorschung nach ähnlichen Vorkommen.

Nachdem K. v. Hauer 1863 bis 1865 1) in den Mutterlaugen der nordsakpinischen Salinen neben Chlornatrium nur äußerst geringe Mengen anderer Salze aufgefunden hatte, wurden nach Anregung des niederösterreichischen Geswerbevereins, auf Besehl des österreichischen Finanzministeriums Ende 1866 die galizischen Salinenproducte durch den Hauptprodirer D. Kripp zu Hall einer Untersuchung unterworfen.

Jene Salinen liegen in einem Hauptzuge am Nordostabhange der von Südost nach Nordwest sich hinziehenden Sandsteinerhebung der Karpaten, welche dem System des Jura und der Kreide (Grünsandstein) zugehört.

In den mit ihrer faltenförmigen Erhebung entstandenen Seitenmulden haben zur Zeit der mittleren Tertiärepoche (Miocen²) großartige Salzablagerungen stattgefunden, welche durch Fortdauer der faltenden Bewegung aber vielfach wieder herausgehoben und der theilweisen Zerstörung ausgesetzt wurden³).

So schmiegen sich ältere eocäne Tertiärschichten (Rummulitenkalk, Fucoidensandstein, Menilitschiefer) den Abhängen der Karpaten und ihrer parallelen Borberge an, während namentlich in den muldenförmigen Vertiefungen die jüngeren miocänen Schichten erhalten sind, welche die Salzablagerungen einschließen. Siehe

¹⁾ Jahrb. d. k. f. geolog. Reichsanft., 14, Heft 2.

²⁾ Reuß, Situngsber. d. f. f. Akad. d. Wissensch, zu Wien 1867, S. 21 u. 36.
3) Im Wieliczkaer Werke ist die Faltung so scharf zum Ausdruck gekommen, daß die ursprünglich horizontal abgesetzen Salzschichten zu einer Reihe sich einander ansschließender, schräg nach oben geöffneter, flacher Halbkreise aufgepreßt worden sind, deren Abbau die bekannten, domartigen Hohlräume hinterlassen hat.

das Idealprofil Fig. 21, welches rechtwinkelig zu dem Höhenzuge der Karpaten die Schichten durchschneibet.

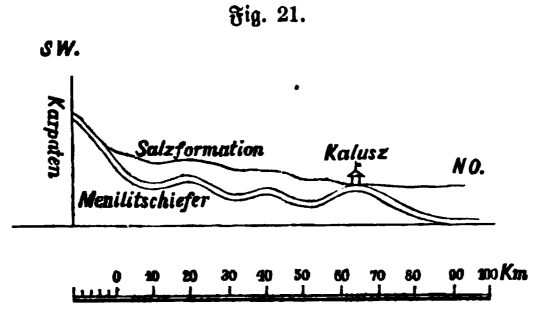
Durch Einführung von Thonschlamm, sowie durch spätere Zerreißungen und Einwirtungen des Wassers ist der Gehalt an Salz und Gyps oft mehr oder weniger innig mit den sandigen Thonschichten verwachsen und diese erhielten den Ramen Haselgebirge; immer aber ist bei den reineren Salzabsätzen (Spizasalz), welche in Wieliczka zur reichlichen Hälfte die linsenförmigen Massen weniger reinen Salzes umgeben, immer noch eine deutliche Schichtung erkennbar.

Nicht weniger als 59 durch Bohrungen nachgewiesener Steinsalzvorkommen und über 400 dieser Formation zugehörige Salzquellen begleiten so die beiben Seiten des Gebirges bis nach der Moldau hin.

Das bekannteste und großartigste dieser Steinsalzlager ist das von Wieliczka-Bochnia (das Magnum sal der Alten).

Hier wurden die Nachforschungen nach Kalisalzen im Hangenden Veranlaffung zu den 1868 und 1880 erfolgten Wassereinbrüchen.

Etwa 300 km bavon liegt in Ostgalizien, 25 km südwestlich von der Station Burkztyn der Lemberg-Czernowizer Bahn, die alte ärarische Saline Kalusz.



Durch Auslaugung (Aussoolen) des dortigen Haselgebirges gewann dieselbe Subsalz, dessen bittere Beschaffenheit öfters schon Gegenstand von Erörterungen geworden war.

In den fünfziger Jahren hatte H. Rose im blauen Steinsalz von dort Splvin nachgewiesen und nun fand D. Kripp in mehreren Producten der dortigen Saline nicht unbedeutende Mengen Chlorkalium, die durch geringere, in den Mutterlaugen der benachbarten Salinen vorhandene Quantitäten desselben noch eine Bestätigung erhielten.

Die Kaluszer Soolen waren theilweise frei von Kalisalzen, theils enthielten sie neben 25 Proc. Kochsalz etwa ½ Proc. Chlorkalium und 0,03 bis 0,04 Proc. Kaliumsulfat.

Von den Hittenproducten war das erste Blantsalz frei von Kali, das mittlere Salz enthielt 0,022 Proc. Kaliumsulfat und 0,154 Proc. Chlorkalium.

Der Pfannenkern wies 1,037 Proc. Kaliumsulfat auf und die Mutterlauge 1,59 Proc. desselben.

Weitere Nachforschungen, an denen besonders Prof. Tichermat und der ebenfalls auf das dortige Kalivorkommen aufmerksam gewordene Fabrikdirector

Margulies sich betheiligten, ließen bald in den für Zwecke des bequemeren Aussoolens im Haselgebirge hergestellten Strecken den Sylvin als auch äußerlich schon durch seine wassertlare, röthliche oder milchblane Beschaffenheit kenntliches Mineral neben dem Steinsalz auffinden. Siehe auf folgender Seite die Uebersicht der Kaluszer Bergproducte.

Namentlich in einer gewissen kluftartigen Schicht waren die Absonderungen gypshaltigen Salzes so reich an Sylvin, daß sie nach dem Innern zu diesen oft in ganz reiner Form enthielten, während sich nach außen Salzthon in zunehmen-

der Proportion beimengte.

Bei der damaligen Leichtigkeit seiner Gewinnung fand sich 1867 das Aerar bereit, einem Consortium, dem Margulies sowie der Ministerpräsident Graf Potoki angehörten, den Rohsplvin mit einem garantirten Gehalt an 50 Proc. Chlorkalium zum Preise von 48 Pf. pro 100 kg für die industrielle Berwerthung zu liesern. Windergrädige Producte wurden vielsach auf Anordnung der Steuersbehörde in die dortige Siwka, ein Nebenflüßchen der dem Oniester zulaufenden Lomnisza, versenkt.

Lediglich durch Klaubung und Handscheidung trennte Margulies dieses Rohmaterial in ein meist aus Salzwürfeln bestehendes Product von etwa 70 Proc. Chlorkaliumgehalt, welches, in Fässern versandt, in Simmering bei Wien zur Fabrikation von Kalisalpeter diente.

Das hierbei übrig bleibende, eirea 25 Proc. Chlorkalium haltende Restproduct wurde gemahlen und als Düngesalz verkauft.

Während das Grubenfeld, soweit es aufgeschlossen, in seinen südöstlichen Theilen sich auffällig frei von Chlormagnesium und Magnesiumsulfat zeigte, entsbeckte man bald in dem nordwestlichen Flügel desselben Kainit, der regelmäßig abgelagert, in Reinheit dem damals allein bekannten Leopoldshaller Vorkommen nahe kam, in Mächtigkeit dieses aber weit zu übertreffen schien.

Durch einen neuen Vertrag mit dem Aerar ging nun im Jahre 1868 der gesammte Kaluszer Vergbau und Salinenbetrieb, sowie das Recht der Brenn-holzgewinnung in den dortigen Forsten auf 40 Jahre an das Consortium über, wogegen dieses die Verpslichtung übernahm, jährlich 5 bis 10 Millionen Kilozgramm Sudsalz zum sesten Preise von 2 Mt. per 100 kg an die ärarischen Magazine abzuliefern.

Bon dem Consortium erwarb die anglo-österreichische Bank diese Rechte und Pflichten nebst den bereits vorhandenen Fabrikanlagen, sie im Jahre 1869 einer Actiengesellschaft, der Kali Bergbau und Salinen Betrieb Gesellschaft Kaluszüberantwortend.

Einem von fachmännischen Autoritäten (v. Carnall, v. Cotta und Windatie wicz) für diese Gesellschaft entworsenen, gutachtlichen Berichte über das Kaluszer Vorkommen sind die idealen Profilstizzen Fig. 21 und Fig. 6 auf Taf. II entlehnt, wobei ich in letzterer zwei Stizzen zu einer verseinigt habe.

Am Nordhange einer mit den Karpathen parallel verlaufenden Tertiärmulde gelegen zeigt das Kaluszer Grubenfeld ein Streichen von hora 9, also ein nahezu der Richtung von Westnordwest nach Ostsüdost gleichkommendes.

Bergproducte ber Saline Ralusz.

			II.	III.	IV.	Λ.	. VI.	VII.	VIII.	IX.	×.
	Kryft. S. 1. Horiz Ankehrsch	Kryft. Salze bom 1. Horizont des Ankehrschachtrichtes	Steinsalz mit Gyps	R alifalz 0,47 m	B. itte		des Salgflözes	451 U	Rieg	Liegendes	
	a. rothe	a. rothe b. blaue	und Thon	māchig		(Pajelg	(Pajelgebirge)	•	9 9 2	des Salzhdzes	
	Oberfler	Oberster Horizont			Mittle	lerer	Horizont	3 on t			Unterer Horizont
Chlornatrium	29,993	63,871	91,675	38,803	91,511	91,526	91,412	89,112	91,040	89,621	86,950
Chlorfalium	63,012	36,111	1	54,924	1	I		1	1	ı	ı
Kaliumfulfat	i	i	Spur	0,154	i	-	[1	1	1	1
Ratriumfulfat	l		0,450	1	1	l	1	1	9700		0,026
Calciumfusfat	5,431	1	2,708	692'9	7,304	7,184	7,812	9,510	7,731	8,067	11,856
Chlormagnefium	0,135	İ	0,236	0,092	0,841	0,634	0,804	0,959	0,731	0,971	0,814
Chlorcalcium	0,836		1	1	0,013	610'0	0,011	0,022		0,049	ì
Waffer bei 1600 C.	1,089	0,028	0,236	0,258	0,331	0,637	0,461	0,397	0,472	0,302	0,654
	966'66	100,001	100,305	100	100	100	100	100	100	100	100,300

Zu Muster I.: Die blaue Farbe folgt mehr den Kochfalzfrhstallen; wo die Krystalle mit Thon in Beruhrung sind, zeigen sie meist eine rothe Farbe (Fe²O³) und damit verbunden einen hohen Gehalt an Chlorkalium. Leyteres kommt auch in reinen farblosen Arystallen vor, während im blauen Steinsalz sein Gehalt nur 4 bis 10 Proc. beträgt.

Hangenden der Hauptanlagen, III. aus einer 2,84 m mächtigen Hangendschicht und stellt ein von Eisenozhd röthlich : von Sylvin= und Kochstrystallen mit Thon= und Anhydritbeimengungen dar. Muster II. stammt aus dem gefärbtes Gemenge

IV. bis VII. vertreten den Durchschnitt des mittleren Flözes, VIII. und IX. stammen aus dem Liegenden des mittleren Flözes.

In der nordwestlichen Fortsetzung dieser Streichungslinie wurde bis zu 60 km Entfernung in den Salinenproducten von Turzawiella, Morszyn und Stebnik die Anwesenheit von Chlorkalium erkannt und auch nach Südosten fanden sich in Holoscow und Strupkow bei Ottynia, sowie in Utorop, etwa 80 km von Kalusz entfernt, Andeutungen von Kalisalzen, ohne daß man jedoch an einem dieser Orte solche Salze in fester Form aufzusinden vermochte.

Das Einfallen der Schichten ist von oben her steil bis zu 50 und 60 Grad, verslacht sich aber nach der Tiefe zu, so weit man diese damals erreicht, bis auf 30 Grad.

Die im Querprosile Fig. 6, Taf. II, bei Schacht IV angegebene Schichtenfolge entspricht dem Besunde im nordwestlichen Kaluszer Grubenselbe, während rechter Hand die in den oberen Schichten davon abweichende Entwickelung in 195 m Entsernung nach Südosten angedeutet ist. Sylvin und Kainit sind in der mittleren Mächtigkeit ihres damaligen Auftretens angegeben. In Wirklichkeit wurde die Sylvinschicht von einer Anzahl einzelner Linsen gebildet, von denen einige dis zu 33 m Stärke besaßen und die unter einander durch schwächere Bänder in Bersbindung standen, so daß die eigentliche mittlere Mächtigkeit kaum zwei Meter bestrug. Dabei kam der durchschnittliche Reingehalt an Chlorkalium jener Zeit auf etwa 35 Proc. heraus, später aber nur noch auf 25 Proc. und weniger.

Von größerer Bedeutung war das Auftreten des Kainits, welcher bei seiner durchschnittlichen Mächtigkeit von 12 bis 14 Meter das Leopoldshaller Vorstommen bei weitem übertraf, wenn er auch im Reingehalt ein wenig hinter diesem zurücklieb.

Das von Leopoldshall in den Handel gebrachte Product enthielt etwa 68,6 Proc. reinen Kainit, in Kalusz wies jener Zeit der zweite Horizont im Mittel 57,8 Proc. und der dritte 55,8 Proc. Reingehalt auf.

Die nähere durchschnittliche Zusammensetzung dieser beiden Producte war:

	In C	orizont
	II.	III.
Kaliumsulfat	20,23 Proc.	19,52 Proc.
Magnesiumsulfat	14,45 "	15,09 ,
Chlormagnesium	11,03 "	10,64 "
Chlornatrium	27,24 ,	27,53 "
Calciumsulfat	2, 85 "	0,52 ,
Unlösliches (Thon u. Sand)	9,18 "	9,80 ,
Wasser	15,02 "	16,90 ,
	100,0	100,0

Da nun offenbar auch hier Sylvin und Kainit erst durch nachträgliche Umswandlung einer Ablagerung von Carnallit entstanden waren, so hatte die von verschiedenen Autoritäten ausgesprochene Bermuthung, daß mehr in der Tiefe, wohin das Wasser noch nicht gedrungen, das Kalisalz als entsprechend mächtiges Carnallitlager vorhanden sein werde, eine gewisse Wahrscheinlichkeit für sich; ershielt dieselbe doch eine scheinbare Bestätigung durch die Entdeckung mehrerer kleiner, dem Kainit anliegender Partien Carnallit.

Auf solche Hoffnungen hin war mit hohem Capital jene Actiengesellschaft gegründet worden, die namentlich im Anfange, Einrichtungen und Betrieb betreffend, manche Erfahrung sehr theuer bezahlen mußte.

Später übernahm A. Frank die obere Direction und ihm verdankt die sehr schön, aber auch in sehr großartigem Maßstabe angelegte Salpeterfabrik in Simmering bei Wien ihr neues Erstehen.

In Ralusz selbst traten dem Emporkommen der Werke Schwierigkeiten mannigfacher Art entgegen.

Zunächst eine Bevölkerung, die zwar bildungsfähig, aber nicht gewöhnt war mehr zu arbeiten, als zur Befriedigung ihrer sehr primitiven Bedürfnisse nöthig war; ferner die weite Entfernung von Werkstätten für die Beschaffung von Maschinen und Apparaten; endlich die Unsicherheit in der Gewinnung ausreichens den Rohsplvins, verursacht namentlich durch die Erweichung der Salzthonschichten in Folge des früheren Laugewerkbetriebes.

Wenn hierdurch das Rohmaterial 1) sowie die Betriedskosten sich unverhälts nismäßig hoch stellten, so trat als weiteres ungünstiges Moment noch die große Entfernung von den Orten für den Vertrieb des Chlorkaliums (Wien und Stettin) hinzu.

Alles das wäre jedoch noch zu überwinden gewesen, wenn die Hoffnungen auf einen besseren Abban nach der Tiefe zu sich bewährt hätten.

Statt bessen ging ber Gehalt bes Sylvinsalzes immer mehr zurlick und dieses enthielt balb nur noch 25 Proc. Chlorkalium, daneben aber etwa 25 Proc. Chlornatrium und 50 Proc. Thon und Anhydrit und schließlich setzte es sogar streckenweise ganz aus und machte dadurch einen regelmäßigen Abbau und Fabrik-betrieb völlig illusorisch.

Auch der Kainit ging im Sehalt immer mehr zurlick und verunreinigt durch Thon enthielt er nur noch 18 Proc. Kaliumsulfat oder 49,5 Proc. reinen Kainit. Bei diesem niederen Sehalte lohnte der weite Transport nicht mehr, so daß im Jahre 1874 nur 600 000 kg desselben gefördert wurden. Seine Berarbeitung auf ein werthvolleres Product war auf genligend einfache Weise damals nicht gelungen.

In Folge dessen sah sich die Actiengesellschaft Kalusz 1875 zur Liquidation gedrängt, die bei dem hohen Capital ein sehr ungunstiges Ergebniß hatte.

Trothem liegt namentlich in dem dortigen Kainitlager immer noch ein Schatz begraben, der später wohl noch einmal seiner Hebung entgegensieht.

Durch Uebereinstimmung der Achsenrichtung von Südosten nach Nordwesten 2) erscheinen die Karpaten und die sie begleitenden Salzmulden gewissermaßen wie eine illngere Fortsetzung der norddeutschen Salzlager und liefern den Beweis, daß auch in jener, der Gegenwart so viel näheren Epoche noch Analoga zum Staßfurter Salzlager entstehen konnten.

¹⁾ Die Förderkosten für 100 kg Rohsplvin betrugen etwa 1,06 Mf.

³⁾ Im Tagebl. der 57. Bers. deutscher Natursorscher 1884, S. 154 leitet Lossen beim Harz das Auftreten dieser Hauptrichtung vom Einflusse der zwischen ihm und den Karpaten liegenden Sudeten ab, während das westlich benachbarte rheinisch west fälische Schiefergebirge dem Oberharz und dem südöstlichen Theile des Gebirges die Abweichung der Schichten von Südwesten nach Nordosten aufgeprägt habe.

Auch in den nordalpinen Salzsormationen kamen sicher Mutterlaugensalze mit zum Absat; einen Beleg hierfür giebt das dort häusige Vorkommen kleinerer Einschlissse von Kieserit, Polyhalit, Simonyit u. s. w., deren krystallisirte Producte bereits bei den entsprechenden Staßsurter Wineralien, siehe Seite 31 u. 46 angesührt wurden.

Im Steinsalz von Wieliczka, wo freilich oft auf Fasergyps folgendes Fasers salz eine nachträgliche Einwirkung des Wassers zweisellos macht, bekundet das Vorkommen von Muscheln, Schnecken und Polythalamien einen Zusammenhang mit Meerwasser und in den zugehörigen Salzthonen fand Reuß über 150 Species der letzteren.

Beim Kaluszer Salzgebirge lagert der Kainit an der Stelle eines ehemaligen dem Staffurter analogen Carnallitabsates; wie der Kainit ist aber auch der überliegende Sylvin erst wieder durch eine Zersetzung der nämlichen Carnallitsschichten unter Trennung der Producte entstanden, die man sich in folgender Weise vorzustellen hat.

Bei der Erhebung des hierdurch aufgelockerten Carnallitlagers hatten die überliegenden Schichten wahrscheinlich einen Bruch erlitten, infolgedessen von oben her zwischen die Schichten gelangtes Tagewasser dort einen Absluß fand und so wohl sehr rasch hintereinander die ganze höher gelegene Partie der Carnallitzegion ihres Gehaltes an Chlormagnesium und des hierbei in feinster Form absgeschiedenen Chlorkaliums, nebst einer gewissen Menge Steinsalzes beraubte.

Nachgedrungenes Kieseritstelet hatte, dank seines hohen Ansdehnungsvermögens, dann die Deffnung geschlossen, die sich nun durch Thon gänzlich verschlämmte, so daß der erst nach seiner Wasseraufnahme löslich gewordene Kieserit diesen Weg nicht mehr offen fand, sondern der Schichtung folgend zur Umwandlung des tieser liegenden, noch unversehrten Carnallits in Kainit diente.

Etwa 200 m von da hatte die Salzlösung Vertiefungen gefunden, innerhalb deren sie nun während einer Reihe von Jahren wechselsweise Kochsalz und darüber Carnallit absetze; Herbstwässer zerlegten wohl anfänglich zumeist den Carnallit wieder, aber dessen Chlorkalium blieb vom mitgebrachten Thon überseckt erhalten und mengte sich dem Kochsalz bei.

Allmälig mußten aber die weiteren Abfätze immer reicher an Carnallit wers den und als endlich die mächtigere Schlammfluth hinzukam, welche die Decke des neuen Salzlagers bildete, trennte der zu Boden sinkende Thon gleich einem Filter die Salzmasse von der überstehenden Mutterlauge, welche durch Hinzukommen von Steinfalzlösung an angrenzenden Stellen ähnliche aber an Chlorkalium ärmere und weiterhin auch hiervon wieder gänzlich freie Salzschichten niederschlug.

Wurde bei dieser Bedeckung der Carnallit sofort zersett, so mußte die resultirende Temperaturerniedrigung dem vollständigen Hinterbleiben des Chlorkaliums günstig gewesen sein, jedoch lassen die vielen Klüfte und Hohlräume, welche der Ausbildung größerer Arnstalle in so hohem Grade zu statten kamen, vermuthen, daß die schon innerhalb der Salzmasse 50 Proc. des Gewichts betragenden Zwischenlagen von Thon und Anhydrit theilweise den Carnallit als solchen überslagerten und daß erst nachträglich dem Letzteren der Chlormagnesiumgehalt entzogen wurde.

Daß Chlormagnesiumlauge mit dem bedeckenden Thon in Berührung gewesen und durch die S. 24 geschilderte Silicatzersetzung vielleicht schon dem
Carnallit einen Sehalt an Eisenglimmer gegeben hatte, dasür spricht die von
Eisenoryd herrührende röthliche Färbung, welche fast überall dem Sylvin folgte
und in der Nähe des hangenden Salzthones am intensivsten auftrat.

Bei dem vorgeschilderten Entstehen konnte überall-Steinsalz von Sylvin eingehüllt werden, wie es in der That dort vielsach vorkommt; das Gleiche wäre aber auch ohne die Gegenwart des Chlormagnestums möglich gewesen, sobald Chlorkalium und Chlornatrium im Berhältniß von 1 zu 2 vorhanden waren, wie dies in den normalen Carnallitschichten ober im Hartsalz der Fall ist.

Eine vom Salzthon herkommende, nachträgliche Auswaschung würde auch hier, dank der Temperaturerniedrigung, vorzugsweise Chlornatrium weggeführt haben, könnte also ebenfalls die an Chlorkalium immer auffälligere Berarmung der weiter abgelegenen Salzabsätze erklären.

Tschermat (Sixber. d. kais. bsterr. At. d. W. math. naturw. El. 63. Bbs. 1. Abth., S. 305) sah diese Rochsalzeinschlüsse und die jedenfalls durch nachträgeliche Umtrystallisation entstandene großtrystallinische Form, namentlich des Sylvins, als Schwierigkeit für die Deutung dieses Salzlagers an; über die von ihm besichriebenen, schönen Combinationen des dortigen Sylvins siehe S. 48.

Da bei den oben stizzirten Vorgängen die eigentliche Mutterlauge zum Abssidern gelangt war, ist es nicht zu verwundern, daß eine durch B. Schultze sorgfältig bereitete letzte Mutterlauge der auf dem Sylvin beruhenden Kaluszer Fabrikation, die ich der Spaltung durch absoluten Alkohol und der Fällung beider Theile durch Platinchlorid unterwarf, von selteneren Metallen nur etwas Lithion 1) erkennen ließ.

Bielleicht hätte man in einer vom dortigen Kainit hergestellten Mutterlauge daneben auch noch Rubidium, Casium oder Thallium entdecken können, wennsichon ein Bersuch mit dem Staßfurter Kainit diese Metalle nicht hatte aufssinden lassen.

Inzwischen will I. Schramm (Obergymn. in Lemberg) im Sylvin von Kalusz Thallium und im dortigen Carnallit Thallium und Rubidium nachgewiesen haben.

Die Beschreibung der an das Sylvinvorkommen geknüpft gewesenen Industrie siehe weiter unten.

Anderweite ausländische Borkommen von Ralifalzen.

Die Wiener Weltausstellung von 1873 war mit einer Reihe ostindischer Mineralproducte beschickt, unter denen eine Anzahl der Salzkette im Norden des Bentschab und zwar speciell den Mayominen bei Keora entstammender Salz-vorkommnisse sich befand.

¹⁾ Die Beobachtung geschah durch Dr. Gänge, Specialist für Spectralanalyse an der Universität Jena.

Die dortige Salzformation soll sich unter silurischen Kalksteinen, Schiefersthonen und Sandsteinbänken sinden 1), sie würde demnach die älteste aller bekannten Salzablagerungen darstellen.

Mehrere 100 m mächtige, hell scharlachrothe, gypsreiche Thone mit dolos mitischen Bänken schließen in dicken Lagen Steinsalz, Syps und die sonstigen Vorkommnisse ein. Neben Steinsalz in verschiedener Farbe und Form sollen dort Glauberit, Blödit, Epsomit (Bittersalz), Anhydrit u. s. w. sich finden.

Als hervorragendes Product wies der Catalog eine schwefelsaure Kaliniagnesia nach, die in einer nahezu 2 m mächtigen Schicht stark eingestreut (thickly disseminated through a 6-feet zone) vorkommen sollte.

Die auffällige Zusammensetzung bieses Minerals, welche ber Catalog zu:

Kaliumsulfat	•		38,00	Proc.
Magnesiumsulfat (Rieserit)	•	•	58,02	71
Chlorkalium (Sylvin)	•	•	3,80	77
Wasser	•	•	0,62	n
,			100,44	Proc.

angab, bestimmte mich, T. Oldham, den Urheber jener Ausstellung, um Ucber-lassung eines Musters zu ersuchen.

Das röthlichweiße, stark verwitterte Product ergab bei der Analyse:

Chlorkalium 4,19	Proc.	=	Sylvin 4,19	Proc.
Chlornatrium 6,38	n	===	Steinsalz 6,38	n
Chlormagnesium 13,43	77	==	Chlormagnesium 13,43	29
Magnesiumsulfat 50,37	• • •	=	Rieserit 57,92	n
Calciumsulfat 4,00	n	=	Anhybrit 4,00	77
Unlösliches 3,80	n	=	Thon und Sand 3,80	77
			Wasser 10,28	n
			100.00	Broc.

Gewichtsverluft:

- a) über Schwefelsäure 0,80 Proc.
- b) bei 100° C. 11,30 "
- c) bei stärkerem Trocknen ging noch Wasser weg, doch traten auch Zersetzungsproducte auf.

Das aus dem Verlust berechnete Wasser stimmt also nahezu mit dem bei 100° C. gefundenen überein, dagegen würde das Chlormagnesium als Hydrat berechnet 15,28 Proc. Wasser verlangt haben.

Auffällig ist die hohe Proportion dieses Letteren, von dem noch mehr als die Hälfte übrig bleiben würde, wenn man das gefundene Chlorkalium als Carnallit berechnen wollte, denn 4,19 Proc. Chlorkalium entsprechen nur 15,59 Proc. Carnallit mit einem Gehalte von 5,33 Proc. Chlormagnesium.

¹⁾ A. B. Wynne, Geology of the Salt-Range, Punjab. Memoirs. Geological Survey of India. Vol. 14 (1878).

Rach einer Beröffentlichung von Tschermat!) fand Warth dieses Salz aus einem Gemenge von Sylvin, Steinsalz und Rieserit bestehend, in welchem er die beiden ersten Producte durch ihre Spaltbarkeit und die Flammenreaction erstannte und vom Rieserit Stückhen dis zu 12 mm Durchmesser fand, die farblos waren, die Härte und Spaltbarkeit des Hallstätter Rieserits zeigten und genau den der Formel entsprechenden Wassergehalt ergaben.

Der in meinem Stücke vorhandene Gehalt an Chlormagnesiumhydrat dient als Bestätigung, daß es sich hier ebenfalls nur um Reste ehemals abgelagerten Cornallits handelt, welcher durch Wasserzutritt in Hartsalz umgewandelt wurde.

Soweit die bisherigen Aufschlusse es ergeben, ist das Borkommen ohne jede Bedeutung.

Aehnliche Reste von Carnallit und Mutterlaugensalzen wurden auch noch beim persischen Steinsalz von Maman gefunden, sowie in den Südparks von Colorado, jener meist aus fruchtbaren slachen Mulden bestehenden Gegend der Bereinigten Staaten, die südöstlich vom großen Salzsee gelegen, reich an Salz, Kohlen und Mineralien, einschließlich der edlen Metalle ist.

Sicher wird man mit der Zeit auch noch anderwärts ähnliche Funde machen, jedoch sprechen die bisherigen Reste mehr dafür, als ob die gute Erhaltung in ihrer gesammten Entwickelung, wie dieselbe in Nordbeutschland auftritt, hier alleinstehend bleiben sollte.

Bergmännische Gewinnung der Salze3).

Bisher werden in größerem Maßstabe nur die Kalisalze und das Steinsalz abgebaut, so daß also die zwischen beiden liegenden Regionen unverritt bleiben.

Die Schächte haben meist 4,5 m, der Schmidtmann'sche sogar 5,5 m lichten Durchmesser und wurden zuerst in Staßfurt nur mit Holz ausgezimmert, später aber allgemein bis zum Anhydrit mit einem Ring wasserdichten Mauer-werkes umgeben, um so das Zudringen des Wassers zu vermeiden und der Noth-wendigkeit von dessen Hochbesörderung enthoben zu sein.

Wo man, wie in Aschersleben und Schönebeck, starken Wasserzutritt zu bestämpfen hatte, wurden die Wandungen streckenweise auch durch eiserne Tubbings abgedichtet.

Bon den Schächten aus bilden Querschläge (a) (siehe Fig. 22, die Grundrißdarstellung nach F. Bischof) die Berbindung mit den Abbauen im Steinsalz und Kalisalz und setzen sich fort, so weit diese abbauwerth sind. Rechtwinkelig von diesen verlausen dann, nach beiden Seiten dem Streichen des Lagers solgend,

¹⁾ Min. Mittheil. 2. Heft, S. 136.

^{.2)} Abhandlung von Precht in der Festschrift des Bereins deutscher Ingenieure. August 1882.

Pfeiffer, Rali-Induftrie.

bie eigentlichen Abbausohlen ober ftreichenden Streden (b), deren gewöhnlich mehrere parallel mit einander angelegt werben, soweit die Beschaffenheit der

Salze nicht Abweichungen ber Richtung nöthig macht.

Das zwischen ben streichenden Streden bleibende Abbaufeld wird nun burch die Abbauörter (c) burchquert, zwischen benen Pfeiler, sogenannte Bergsesten, in Breite von 8 m stehen bleiben. Die streichenden Streden haben im Kalisalz mehrsach die Länge von einigen Kilometern erreicht, dazu hat man einzeln schon zwölf und mehr berartiger Sohlen libereinander angelegt.

Ju Carnallit giebt man ben Abbanörtern gegenwärtig meift 9 m Breite, während die Sobe berfelben je nach bem Abstande ber Sohlen zwischen 8 und

Rig. 22.

Sec.

| Lacater=1,0vr=--

14 m fcmantt, so daß man für die Dede ober Schwebe eine Stärte von 6 bis 8 m tibrig behält.

Trothem hiermit nur 40 Proc. der Ralisalze abgebaut wurden, hat sich bei ber allmäligen Berwitterung dieser Salze jene Methode doch nicht als sicher erwiesen; beshalb baut man im königlich preußischen Berke die Ralisalze gegenwärtig vollständig ab und setzt die entstandenen Hohlräume mit besonders für diesen Zweck im unteren Lager gebrochenem Steinsalz aus.

Die Gewinnungstoften erhöhen sich hierdurch um 12 bis 16 Pf. pro 100 kg

Rohfalz.

Das Leopoldshaller Wert hat in der im Abbau begriffenen neunten Etage die gleiche Magnahme getroffen und zur weiteren Sicherung foll in der zwölften

Stage zu jeder Seite des Querschlags ein Pfeiler von 50 m Stärke unverritzt bleiben, dahinter aber wird man Abbauquartiere von je 200 m Länge etabliren, die ihrerseits wieder durch 25 m starke Pfeiler von einander getrennt bleiben.

Auch ist bort gegen mögliche Wassereinbrliche unterhalb der fünften Etage ein gemanertes Reservoir von 1150 cbm Inhalt angebracht worden und die aufgestellten Pumpen vermögen 3350 Liter Wasser pro Minute zu heben.

Renerdings haben die betreffenden Regierungen eine Berordnung erlassen, wonach die vom künftigen Abbau der Kalisalze herrührenden Hohlräume längstens binnen sechs Monaten vollständig, sei es mit Bergen, sei es mit Steinsalz, Rückständen von der Berarbeitung der Kalisalze, kalter Asche, Bauschutt oder dergl. versett werden müssen; das Gleiche soll nachträglich auch binnen einer Frist von sünf Iahren vom 1. Januar 1885 an gerechnet, mit den bereits verlassenen Absaudrtern im Kalisalz geschehen.

Im Steinfalz, welches gegenwärtig meist dem oberen Flöz entnommen wird, giebt man den Abbanörtern eine Breite von 22 m bei einer Höhe von 12,5 m mb den Pfeilern eine solche von 15 m.

Die Beleuchtung mit bengalischen Flammen ober Magnestumlicht äußert in diesen hohen Räumen einen wundervollen Effect.

Rach obiger Berordnung sind auch die im Steinsalze in Zukunft herzusstellenden Weitungen, sofern sie eine Länge von 100 m, eine Breite von 25 m oder eine Höhe von 9 m überschreiten, binnen drei Jahren mit Bergen zu versetzen.

Die Gewinnung des Salzes geschieht ausschließlich durch Einschießen unter Anwendung von Sprengpulver oder einem Gemenge von Natronsalpeter und Kohle.

Zum Bohren der für die Patronen nöthigen Löcher bedient man sich meist der Lisbet'schen Bohrmaschine, hier und da auch mit comprimirter Luft betriebener Bohrmaschinen.

Bei der Einbruchsarbeit dis zu 2m Höhe werden etwa 0,8 kg, in den Firsten aber nur 0,2 kg Pulver zur Abtrennung von 1 chm Carnallit verbraucht und von der Uebung des Arbeiters beim Bohren und Hereinschießen hängt es ab, niedergrädige Massen möglichst auszulassen und in der achtstündigen Schicht dennoch etwa 5000 kg beim Ausrichtungsbau und 30000 kg beim Firstenbau zu bewältigen.

Wenn nöthig, werden die Kalisalze durch Ausklauben gleich in der Grube noch etwas gesondert und das Absallsalz nur zu Tage gefördert, wenn Verwendung dassit vorhanden.

Sämmtliche Längsstrecken haben einen geringen Fall nach dem Förderschacht zu und sind mit Grubenschienen versehen, auf denen gegenwärtig meist Pferde zugweise die je 600 bis 800 kg Salz fassenden Förderwagen mit drehbaren Achsen zum Förderschachte bringen. In Neustaßfurt geschieht dieser Transport durch eine von Siemens & Halske eingerichtete elektrische Bahn.

Ein gewöhnlich zweietagiger Förderkorb hebt vier dieser Wagen auf einmal in einigen Minuten zu Tage, wo die Wagen mittelst Kreiselwippen über Schurren hinweg in die untergestellten Eisenbahnwaggons entleert werden. Gegen das herabstürzen der Wagen beim Reißen des über eine mächtige Holztrommel sich

aufrollenden Eisendrahtseiles sind am Förderkorb automatisch wirkende Fangporrichtungen angebracht.

Der Abbau bewegt sich gegenwärtig meist in einer Tiefe von 300 m, doch sind die neuangelegten Maschinen und Seiltrommeln gleich darauf vorgesehen, auch bis zu einer Tiefe von 400 m hinabzureichen.

Dabei beläuft sich die Leistungsfähigkeit der sämmtlichen Werke zur Zeit auf eine Förderung von täglich 9 bis 10 Millionen Kilogramm oder jährlich 2700

bis 3000 Millionen Kilogramm Rohfalz.

Zur Erlangung eines sicheren Durchschnittsmusters werden etwa 5 Proc. der geförderten Kalisalze geschroten und da auch das meiste Steinsalz gemahlen verlangt wird, sind allein in Neustaßfurt, Staßfurt und Leopoldshall 39 Vormühlen (System der Kaffeemühlen) und 48 Paar französische Mahlsteine mit einer Leistungsfähigkeit von $1^{1/2}$ Millionen Kilogramm Mahlgut pro Tag vorhanden.

Vorzugsweise zum Mahlen des Kainits hat Neustaßfurt außerdem noch vier Vapart'sche Schleudermühlen mit Steinbrechern und für die Verarbeitung der Kalisalze in den Fabriken ist noch eine ganze Anzahl von Kaffeemühlen und

Steinbrechern in Anwendung.

Bon den alten königlich preußischen Schächten dient der Manteuffelschacht zur Salzförderung und der Hendtschacht zur Beförderung der Mannschaften sowie für die Wasserhaltung.

Für die Wetterführung wird dann gewöhnlich frische Luft durch den einen Schacht ein- und durch den anderen die vernnreinigte Luft wieder ausgeführt. In Westeregeln dient hierzu ein Guibal'scher Exhaustor von 10 m Durchmesser und $2^{1}/_{2}$ m Flügelbreite.

Die Zahl der in diesen Salzwerken beschäftigten Arbeiter betrug Ende 1883 etwa 4000, wozu noch 1900 bis 2000 Arbeiter kommen, die in den Fabriken thätig sind. Der Verdienst derselben beläuft sich auf 1,5 bis 4 Mark pro Tag.

Debitverhältnisse der Staffurter Bergproducte.

Steinsalz.

Bevor das obere Steinsalzsstöz erschlossen war, konnte das Steinsalz nur der Anhydritregion des unteren Lagers entnommen werden, wobei das ohne besondere Bahl gebrochene, sogenannte Fördersteinsalz wenig über eine Reinheit von 95 Proc. heraustam.

Zur Gewinnung des für Speisezwecke bestimmten Krystallsalzes, auch Tafelsalz genannt, wurden durch Handscheidung die Anhydritschnüre ausgehalten, wodurch es einen Reingehalt von 98 bis 99 Proc. erreichte.

Die größere Reinheit bes oberen Steinsalzslözes hat es ermöglicht, daß auch das für gewerbliche Zwecke bestimmte Fördersteinsalz mit 99 Proc. Reingehalt geliefert wird.

Es wird daher nur noch auf besonderen Wunsch, ober da, wo, wie in Leopoldshall, das obere Steinsalzstöz nicht vorhanden ist, solches aus dem unteren Lager entnommen.

Das meiste Steinsalz wird gleich in gemahlenem Zustande und zwar in drei verschiedenen Korngrößen abgegeben, von denen beispielsweise für Speisez zwecke die gröbere Mahlung, für Häringssalz die mittlere und zum Salzen der Butter die feinste den Vorzug erhält.

Für Speisezwede hat sich das Steinsalz seiner Schwere und langsameren Auslösung halber noch nicht einzubürgern vermocht und auch für Viehsalz giebt man häusig noch dem Siedesalz den Vorzug, wenn schon die sür letzteren Zweck verwandten Qualitäten in Reinheit oft weit hinter der des Steinsalzes zurückbleiben. In Staßfurt selbst wird Siedesalz nicht dargestellt, wohl aber betrieb das Leopoldshaller Werk eine Zeit lang nebenher die Gewinnung desselben durch Versieden von Steinsalz, von dem in den Jahren 1869 und 1870 nahezu zwei Millionen Kilogramm in Arbeit kamen; seit 1876 gab man diesen Zweig jedoch gänzlich auf.

Sehr bedeutend wird diese Fabrikation in dem nahen Schönebeck von der königlichen Saline betrieben und zwar verarbeitet dieselbe dort gewonnene Soole,

die sich wesentlich billiger stellt, als das erst noch in Lösung überzuführende Steinsalz.

Nach der endlichen Fertigstellung des dortigen Schachtes soll aber auch hier das Steinsalz an Stelle der Soole treten, weil der Soolbetrieb die genügende Gewinnung des Rohmaterials nicht immer sicher stellt, möglicherweise auch den Salzlagerstätten selbst unberechenbaren Schaden zusügt.

Eine bequeme Form des Salzes für Biehfütterung bieten die sogenannten Lecksteine dar. Seit 1863 vom Prinzen zu Schönaich-Carolath eingesührt, werden dieselben als chlindrische Stücke von $2^{1}/_{2}$ oder 5 kg Gewicht dargestellt, indem man mit Salzlösung durchseuchtetes Steinsalz in nach unten etwas verengerte Formen von Gußeisen einstampft und nach dem Erhärten auf geheizten, eisernen Platten trocknet.

Durch mehrmaliges Eintauchen in Salzlösung und Trocknen erhalten die Stücke etwas Glanz und besitzen genügende Festigkeit, um auch einen weiteren Transport ohne jede Berpackung auszuhalten. Uebrigens ist der Consum dersselben in der letzten Zeit etwas zurückgegangen, vielleicht, weil bei ihrer Answendung hier und da beim Bieh ein Wundlecken der Zunge vorgekommen ist.

Wie bekannt, ist das Salz für Speisezwecke mit einer Steuer von 12 Mark pro 100 kg belegt; um Mißbrauch zu verhüten, wird daher das für andere Zwecke bestimmte Salz denaturirt, so weit nicht ein größerer, regelmäßiger Consum, wie der in den Sulfat- und Sodafabriken oder Glashütten, eine directe Coutrole der Steuerbehörde über den Berbrauch ermöglicht.

Die Controlegebühr für das Denaturiren kommt für Biehsalz mit 10 Pf., für Gewerbesalz mit 20 Pf. pro 100 kg in Anrechnung.

Bum Denaturiren bes Salzes werben benutt:

für Viehsalz:

a. bei Siebesalz $\frac{1}{4}$ Proc. Eisenoryd und $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Proc. Wermuthpulver, b. bei Steinsalz $\frac{3}{8}$, $\frac{1}{4}$, $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{2}$

für Biehsalzlecfteine:

1/4 bis 3/8 Proc. Eisenoryd und 2 Proc. Holzkohlenpulver, für Düngesalz:

2 Proc. Kohlenstaub, 1 Proc. Ruß, 1/4 Proc. Kienöl, für Salzhändler (auf Borrath) gewöhnlich

1/4 bis 3/8 Proc. Eisenoryd oder Kienruß und 1/2 Proc. Thran.

Um dem Salz nicht unnöthig etwas Fremdartiges, oder gar seine Berwendung Beeinträchtigendes beizustigen, ist uoch eine große Anzahl anderer, gewöhnlich dem consumirenden Industriezweige entlehnter Stoffe zum Denaturiren zugelassen, als da sind: Petroleum, Schwefelsäure, Salzsäure, Glaubersalz, Eisenvitriol, Farbbrühen und Farbstoffe, Seifenpulver, Mennige, Braunstein, Zinn- oder Bleiasch, Kalkhydrat, Sand, Kohlenklein, Torf u. s. w.1).

¹⁾ Carbolfaure wird seit 1884 zum Denaturiren nicht mehr zugelaffen, weil bei längerem Lagern bes Salzes ihr Geruch völlig verschwand.

Ueber die beizusügende Quantität dieser Stoffe entscheidet die obere Steuerbehörde.

Im Jahre 1882/83 wurden im Deutschen Zollgebiete von 78 einzelnen Berten an Salz aller Art gewonnen 797 004 500 kg.

Die Ausfuhr aus bem Deutschen Bollgebiete betrug:

an Siedefalz 59 593 000 kg an Steinfalz 144 078 000 " in Summa 203 671 000 kg

Dem gegenüber fteht eine Gesammteinfuhr von

35 802 000 kg,

nodom

30 534 000 kg

Speisesalz waren.

Der Gesammtabsat ber beutschen Salzwerke betrug:

an	Arystallsalz	•	•	•	60 668 600 kg
77	anderem Steinfalz .	•	•	•	246 448 800 "
77	Siebefalz	•	•	•	461 489 500 "
n	Biehsalzlecksteinen	•	•	•	177 400 "
	Pfannenstein				4 278 000 "
n	anderen Salzabfällen	•	•	•	4 336 800 "
n	Soole	•	•	•	21 600 _n
	in Summa ohne	die	500	le	777 399 100 kg

Der Gesammtverbrauch im Deutschen Zollgebiete bezifferte sich im nämlichen Jahre 1882/83:

> zu Speisezweden auf 351 644 200 kg au fonstigem Gebrauch auf . . . 290 373 000 "

Demnach erhob sich ber Berbrauch an Speisesalz pro Kopf ber Bevölkerung auf etwa 7,6 kg.

Das Königlich Prenßische Salzwerk zu Staßfurt verkaufte 1884 zu folgenden Preifen:

•	•								pro	100 kg
1)	Speisefalz (gemahlenes Arnstallsalz).	•	•	•	•	•	•	•	Mi.	13,40
2)	Steinsalz in Stliden (Fördersteinsalz)	•	•	•	•	•	•	•	n	12,60
3)	Biehsalz (aus Steinsalz, benaturirt).	•	•	•	•	•	•	•	n	1,40
4)	Biehsalzlecksteine (à 21/2 und 5 kg).	•	•	•	•	•	•	•	n	2,00
5)	Gewerbesalz (gemahlenes Fördersteinsal	3 1	mit	1/9	Pro	oc. S	Ehr	an		
	und 3/8 Proc. Eisenoryd ober Kienruß	, d	ena	tur	irt)	•	•	•	n	1,60
6)	Fabriksalz (gemahlenes Förderfleinsalz,	un	ben	atur	cirt	aus	8 de	m		
	oberen oder unteren Steinsalzflöz) .	•	•	•	•	•	•	•	77	0,60

Borstehende Preise beziehen sich auf Nettogewicht, frei im Gisenbahnwagen loco Salzwerk.

Für Berpadung in Säden liefert bas Werk solche zu Speisesalz von 75 kg Fassung zu 35 Pf. pro Stud, für die übrigen Producte von 100 kg Inhalt zu

Detaillirte Uebersicht der 1882/83 abgabefrei zu landwirthschaftlichen und gewerblichen Zweden vetaillirten.

Berwendung	Anzahl der	Siedefalz	Steinfalz	Seefalz	Pfannenstein	Andere Salzabfälle	Insgesammt
	Empfanger	kg	kg	кg	kg	kg	kg
Alls Biehfalz	1	74 634 200	16 351 600	1	2 381 900	3 876 700	97 885 000
Hierbei Biehsalzsteckeine Als Düngesalz	l	261 800	672 200	3 200	893 900	1 234 500	(1 140 600) 3 065 600
An Sobas und Glaubersalzsabriten	46	15 711 500	124 843 600	-	425 000	7 820 000	. 148 300 100
Außerdem an Soole			-				(406 380 hl)
An chemische und Farbefabriten	151	6 027 300	8 044 300	39 900	1	450 200	14 561 700
" Metallwaarenfabriken und Hütten	86	264 800	7 176 900	l.		376 000	7 817 700
" Seifenfabriten, Delraffinerien zc	1276	1 322 300	4 402 300	23 900	l	185 100	5 883 600
" Säutehandler	292	8 093 600	2 264 500	000 99	1	310 700	5 734 800
" Gerbereien und Lederfabriten	1035	1 624 300	1 223 700	26 900	1	142 100	3 016 000
" Glashütten und Glasfabriten	39	16 200	718 600	ļ	597 700	85 800	1 368 300
" Töpfereien und Thonwaarenfabriken	178	545 000	862 600		1	20 200	928 100
" Pferdebahnen	20	008 99	457 600	2000	1	116 900	643 300
Für Eiskeller und Eisfabriten	213	142 300	212500	1	1	16 700	871 500
An Webereien, Tuchfabriten 2c	28	124 200	149 400	1		34 500.	308 100
" Salzhändler	36	64 400	34 900	1		51400	150 700
" Schiffbauereien 2c	15	12 200	10 000	4 300	20 000	300	46 800
" Bapierfabriten	ıQ	3 100	15 500	1	1	1	18 600
" Theerfabriten	-	1	1 000	i	1	1	1 000
Bu fonstigen Zwecken	83	2 000		1	45 000	ţ	20 000
	_						

40 Pf. Selbst gelieferte Sade sowie der Gelbbetrag sind frankirt vorher ein-

Bei größeren Lieferungsabschlüssen werden noch Preisermäßigungen gewährt, in Folge dessen es bedeutenderen Zwischenhändlern möglich wird, eine Kleinigkeit billiger zu verkaufen.

Achnlich sind auch die Preise der anderen Steinsalz debitirenden Werke, bei denen die Namen ihrer etwaigen Zwischenhändler zu erfahren sind.

Carnallit.

Die mittlere Zusammensetzung des Carnallit-Rohsalzes ist wohl die folgende:

Chlorkalium .	•	•	•	•	•	•	•	•	15,7	Proc.
Chlornatrium.										n
Chlormagnesium										77 ·
Chlorcalcium .	•	•	•	•	•	•	•		0,3	 11
Magnesiumsulfat		•	•	•	•	•	•	•	13,0	71
Unlösliche Theile		•	•	•	•	•	•	•	2,0	n
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	26,2	"
									100,0	Proc.

Rach Mineralien wurde dieselbe entsprechen:

```
85,5 Proc. Carnallit,
21,5 " Steinsalz,
15,0 " Rieserit,
1,5 " Tachhydrit,
1,5 " Bischosit,
2,0 " Anhydrit, Boracit, Thon, Quarz, Eisenglimmer 2c.
100,0 Proc.
```

Wesentliche Abweichungen von dieser Zusammensetzung ließen sich meist durch nachträgliche Sinwirtung von Tagewassern erklären, die öfters in den oberen Teusen leicht lösliche Bestandtheile weggeführt und dieselben in einer größeren Tiese wieder abgesetzt haben; auch das stellenweise stärkere Auftreten des Tachschotzts fällt derartiger nachträglicher Einwanderung zu.

Das Carnallit-Rohfalz wird fast ausschließlich zur Berarbeitung auf Chlor- talium verwandt.

In letter Zeit war der Preis desselben bei Zugrundelegung eines Gehaltes von 16 Proc. Chlorkalium, entsprechend 59,5 Proc. Carnallit, auf 1 Mark pro 100 kg festgestellt.

Auf besonderes Ansuchen des Herzoglich Anhaltischen Werkes, welches hierdurch die Schmälerung der bisherigen Erträge seines Werkes ausgleichen möchte, wurde vom 1. Juli 1884 ab der Rohsalzpreis auf Mt. 1,12 pro 100 kg erhoben.

Geringe Quantitäten des Rohsalzes werden zu landwirthschaftlichen Zwecken, zur Bereitung von Mutterlaugensalzbädern oder zu Kältemischungen für Consditoreien verlangt.

Bei dem Neustaffurter Salzwerk betrug 1883 die zu landwirthschaftlichen und zu Badezweden abgegebene Carnallitmenge 662 283 kg.

Abfallsalz.

Um den Carnallit sowie den Kainit nicht unter den garantirten Minimalsgehalt herabkommen zu lassen, werden in der Grube bereits weniger reine Stücke bei Seite gethan und entweder zum Aussetzen der entstandenen Hohlräume benutt, oder, wenn Nachfrage danach ist, unter dem Ramen Abfallsalz verkauft.

Gewöhnlich besteht dasselbe zu 3/4 aus Steinsalz und zu 1/4 aus Mutter-

laugensalzen. Siehe auch S. 92 unter Rieserit.

Bielfach wird es als billiges Düngemittel bezogen, da die 100 kg nur 70 bis 75 Pf., gemahlen aber 90 bis 95 Pf. kosten.

Bei Abnahme von jährlich 50 000 kg wird der Preis auf 80 Pf. pro 100 kg reducirt.

In Westeregeln gewinnt man ein berartiges Kali-Abfallsalz, welches an Mutterlaugensalzen reicher ist und etwa folgende Zusammensetzung hat:

9,4 Proc. Chlorkalium,
12,8 , Chlormagnesium,
15,6 , Magnesiumsulfat,
17,7 , Wasser,
43,0 , Steinsalz,
1,5 , Anhydrit.

Diese Zusammensetzung läßt es für Bäber ganz geeignet erscheinen und es werden die 100 kg desselben mit Mt. 1,20, der Sack dazu aber mit 50 Pf. berechnet. Von dem genannten Werke ist gratis eine Bezug habende Broschüre 1) zu beziehen.

Rainit.

Leopoldshall, welches bis 1877 allein die Kainitschichten aufgeschlossen hatte, behindert durch die Einstürze, konnte seit 1882 Kainit nicht mehr fördern, hat seit Januar 1885 diesen Betrieb aber an einer entfernteren Stelle wieder aufgeuonmen; daneben ist Westeregeln das einzige Werk, welches bisher den Kainit noch nicht aufgesunden hat ²).

Bei der Kainitbildung verdrängte die Bittersalzlösung das Chlormagnesium des Carnallits und trat mit dem hinterbliebenen Chlorkalium in Verbindung.

^{1) &}quot;Die Errichtung von Kinder-Soolbad-Anstalten in größeren Städten, eine hygienische Ausgabe. Besprochen von Dr. F. Stiebel und Dr. Kerner in Frankfurt a. M."

Auch ein inzwischen vom Schacht Ludwig II. im oberen Theile seines Feldes auf Rainit niedergebrachtes Bohrloch hat bei 419 m den Carnallit unverändert angetroffen; vielleicht fehlt Rainit hier gänzlich, weil am nördlichen Hange in geringer Entfernung ein die Wassercirculation begünstigender Soolbetrieb nicht stattgefunden hat.

In den sessen Zustand übergegangen ist der Kainit wohl auch als eine Verbindung Beider zu betrachten, da Alkohol demselben Chlormagnesium nicht zu entziehen vermag; so lange aber freies Wasser daneben ist, tritt sofort die Umsetzung in Kaliummagnesiumsulfat und Chlormagnesium ein.

Im Ascherslebener Wert scheint nun auch ein großer Theil dieses secundär entstandenen Chlormagnesiums weggeführt worden zu sein, so daß ein der Zussammensetzung nach mehr dem Schönit entsprechendes Mineral mit Steinsalz gemengt hinterblieben ist und oft auch Schönit in Arnstallen in der Masse einsgespreugt vorkommt.

Der größte Theil des Kainits wird in gemahlenem Zustande zum directen Berbrauch in der Landwirthschaft abgegeben, ein kleinerer Theil, meist in Stücken, zur Berarbeitung in den Fabriken.

Die mittlere Zusammensetzung besselben entspricht nach Precht:

24,0 Proc. Kaliumsulfat = 68,5 Proc. Kainit,

16,5 " Magnesiumsulfat,

13,0 " Chlormagnesium,

14,0 , Wasser,

31,0 " Chlornatrium,

1,5 , Shps und Thon.

Jedoch garantiren die Werke für Einzelsendungen nur einen Gehalt von 23 Proc. Kaliumsulfat und berechnen die 100 kg frei Waggon Bahnhof Staßsurt geliesert mit 2 Mt. Säcke für 100 kg werden mit 40 Pf., solche zu 50 oder 75 kg mit 35 Pf. in Ansatz gebracht.

Bon 50 000 kg Jahresentnahme ab reducirt sich dieser Preis um 10 Pf., von 5 Mill. kg ab um 20 Pf. per 100 kg.

Daher sind die Großhändler der verschiedenen Werke im Stande, ihren Abuchmern immer noch gewisse Bergünstigungen zu gewähren.

Bom 1. Juli 1884 ab wurde für die deutschen Abnehmer der Preis auf 1,70 Mt., später sogar auf 1,62 Mt. und für das Ausland auf 1,84 Mt. pro 100 kg herabgesett.

Roch billiger erhalten die Fabriken den Kainit, um hierdurch zur Berarbeitung desselben auf weitere Producte, als schwefelsaure Kalimagnesia, Kaliumsulfat und Potasche, anzuregen. Siehe unter Fabrikation der Kalimagnesia.

Nach den Angaben des Staffurter Bergamtes und der Berginspection zu Reustaffurt wurden abgegeben:

	An die Landwirthicaft	An die Fabriten		Procenisag des Ber= rauchs i. d. Fabriken
1880	127 517 750 kg,	10 278 000 kg	=	7,4 Proc.
1881	139 863 300 "	15 438 250 "		9,9 ,
1882	125 676 800 "	19 080 900 "	=	13,2 ,
1883	202542840 "	24 057 450 "	==	10,6 ,
Summe	595 600 690 kg,	68 854 600 kg		10,3 Proc.

Für 1884 betrug ber Consum an Kainit 203 040 850 kg.

Hartfalz.

Nur im Leopoldshaller Werk trat basselbe in genligender Mächtigkeit auf, um Gegenstand bes Handels zu werden, doch war es dort eine Zeit lang nicht zugängig.

Bom 30. Juli dis zum 8. October 1871 enthielt das Hartfalz nach den Analysen jenes Werkes im Mittel 21,11 Proc. Chlorkalium (Sylvin); dabei schwankte dessen Gehalt in der gleichen Periode zwischen 18,3 und 24,4 Proc. an Chlorkalium.

In gleich weiten Grenzen bewegte sich ber Gehalt an ben übrigen Gubstanzen, die gegenseitig einander ergänzten.

Als äußerste Zahlen kann man annehmen

" den Anhydrit 2 " 10

Abgegeben wurde dasselbe zu Mt. 1,80 bis 2 Mt. per 100 kg und namentlich für die Landwirthschaft verwandt.

Ein größerer, in einer Leopoldshaller Fabrik angestellter Bersuch, es auf Chlorkalium zu verarbeiten, ergab im Bergleich zum Carnallit ein ungünstiges Resultat.

Rieferit.

Der Rieserit wird als Absallsalz durch Ausklauben seines banksötmigen Vorstommens aus dem Carnallit gewonnen und weist hierbei einen Gehalt von 37 bis 47 Proc. Kieserit auf. Daneben sinden sich zwischen 25 und 20 Proc. Carnallit; den Rest bilden 30 bis 35 Proc. Steinsalz und etwa 3 Proc. sonstige, meist unbesliche Substanzen.

Obiger Gehalt an Kieserit entspricht 32,2 bis 40,9 Proc. an Magnesiumssulfat. Das in den Fabriken durch Waschen des Löserückstandes erhaltene Product hat ungefähr 60 Proc. Magneslumsulfat, dürfte für technische Zwecke daher meist vorzuziehen sein, da es an löslichen Salzen im Mittel nur noch 2 Proc. Steinsalz enthält.

Der Verbrauch des Kieserits als Bergproduct hat besonders sür die Landwirthschaft in der letzten Zeit bedeutend zugenommen. 1880 betrug derselbe kaum 1 000 000 kg, 1882 bereits 8 129 265 kg, 1883 11 790 500 kg und 1884 12 388 850 kg.

Leopoldshall und Neustaßfurt, welche darin den Hauptvertrieb haben, berechnen die 100 kg mit 90 Pf., bei jährlicher Abnahme von 50 000 kg mit 80 Pf.

Polyhalit und Krugit.

Auch diese Mineralien, soweit sie in dem oberen Steinsalzslöz linsenförmig eingelagert vorkommen, werden von der Landwirthschaft gern gekauft und zwar

berechnet Renstaßfurt den Krugit unter Garantie von 17 Proc. Kaliumsulfat mit Mt. 1,40 die 100 kg. Die Zusammensetzung desselben s. S. 63.

Reustaffurt gab bavon ab:

1882 223 800 kg 1883 2216 775 "

Boracit (Staffurtit).

Derfelbe wird nur in ausgewaschenem und getrocknetem Zustande in Fässer verpackt in den Handel gebracht und enthält so etwa 52 bis 54 Proc. Borsäure (frystallisier), was einem Reingehalt von 83,1 bis 86,3 Proc. an Boracit entspricht.

Der Preis desselben ist namentlich seit dem Auftreten des Nevada=Borax sehr herabgegangen und betrug im Jahre 1883 etwa 60 Mk. pro 100 kg.

Im Jahre 1883 wurden folgende Quantitäten von den Salzwerken abgesetzt:

Demnach an Boracit erhalten auf 10 000 kg

	Boracit	Carnallit	Abraumfalze
Königl. Preußisches Werk.	34 175 kg	1,77 kg	1,12 kg
Herzogl. Anhaltisches "	48 750 ,	1,39 "	1,37 "
Douglashall	6 000 "	0,47 "	0,47 "
Reuftaßfurt	43 350 "	3,63 "	1,90 "
Schmidtmannshall	72850 "	4,51 "	4,20 "
In Summa	205 125 kg	2,16 kg	1,72 kg

Die ungleiche Ausbeute erklärt sich theils durch Ungleichheit seiner Berstheilung in den Kalisalzschichten, mehr aber noch durch die Berschiedenheit in der Behandlung des Carnallits.

Wo man, wie in Schmidtmannshall, die Zerkleinerung des Carnallits für Zwecke der Fabrikation gleich dis zu einem gewissen Grade treibt, denselben aber doch noch in Stücken verwendet, wird die Ausbeute am höchsten sein, voraussgeset, daß man nicht, wie in Douglashall, die weitere Zerkleinerung durch eine Rühle besorgen läßt.

Die mehr übereinstimmende Ausbeute des Staßfurter und Leopoldshaller Werkes bezeichnet das grobe Zerschlagen des Rohsalzes, das lediglich für Zwecke des Transportes vorgenommen wird.

Da, wo, wie es früher häufig geschah, die weitere Zerkleinerung in den Fabriken selbst mit Hämmern vorgenommen wurde, gewann man in einem bestimmten Falle von 10000 kg des Rohsalzes nochmals 1,12 kg Boracit (Handelswaare).

Letztere Zahl variirte jedoch sehr mit der Höhe der Prämie, die den Arsbeitern für den abgelieferten Boracit gezahlt wurde und die in einzelnen Fabriken zwischen 20 und 40 Pf. für 1 kg des gewaschenen Boracits schwankte.

Debitzahlen des Königl. Preußischen Salzwerkes zu Staßfurt.

Im Jahre	Steinfalz	Carnallit nebst etwas Rieserit und Absalsalz	B oracit	Rainit
	kg	kg	kg	kg
1857	12 362 000	692 000		_
1858	25 631 450	_	_	
1859	20 423 550	21 500		
1860	33 598 750	827 150	•	_
1861	41 023 750	2 361 650	, 	_
1862	46 313 000	19 575 200	_	
1863	41 250 000	41 540 800		_
1864	44 168 000	57 325 825	4 875	
1865	44 179 500	36 788 950	9 200	
1866	47 665 450	64 874 700	14 350	_
1867	54 812 100	73 321 450	8 900	
1868	65 921 150	83 586 200	15 700	
1869	56 331 45 0	109 083 200	21 450	
1870	45 172 800	146 251 700	16 900	_
1871	46 504 150	159 898 700	15 750	_
1872	52 613 250	197 598 350	25 000	_
1878	52 200 000	162 566 900	16 550	
1874	51 650 000	125 227 500	11 250	
1875	55 051 300	151 503 825	10 395	
1876	46 887 175	158 006 475	20 002	_
1877	89 930 900	195 669 525	40 000	_
1878	25 246 450	156 877 250	62 530	88 500
1879	30 310 450	138 543 000	48 450	10 596 150
1880	41 431 150	142 199 150	56 993	36 351 400
1881	56 110 970	186 482 300	18 890	75 407 500
1882	57 24 0 500	274 165 150	38 540	66 335 700
1883	55 702 398	192 838 250	84 175	112 170 250
Summa	1 189 731 643	2 877 276 700	489 900	300 949 550

Salzmertes zu Anhaltifchen Berzogt.

3m 3abre	Steinsalz	Carnallit	Rainit	Rieserit	Sartfals	Boracit
	kg	kg	rg 8	kg	kg	kg
1861	527 380	1	1		1	1
1862		214913	i	ł		1
1863		8	ı	2 825	!	1
1864		88	1	56 350	1	1
1865	1 480 600	965	1 218 900	26 300	i	450
1866	1 701 800	787		368 500	090 806	1
1867		025	268	1 133 350	624 600	1 200
1868	6 024 425	8	828	1 366 387	306 250	1 100
1869		14.8	854	215 450	1	1 700
1870	845	334	832	62 100		200
1871	85		682	44 500	_	700
1872	795	868		j	215 700	750
1878	816	251	8	1	6 700	2 200
1874		88	761	16 000	200	1 650
1876	654	899	818	2 000		1 500
1876	249	451	17 776 550			3 250
1877	270	857	498			
1878	861	712				18 850
1879	876	482		769 700	304 050	84 250
1880		88	88		321 250	19 150
1881	18 981 674	36 0 283 725		2 081 900		47 223
1882	164			658	4 025	
1888		849 549 350		4 820 100	I	48 750
Summa	288 118 510	5 029 899 325	243 965 050	17 845 712	12 525 025	218 598

Debitzahlen ber Privatsalzwerke von:

	Douglashall, Westeregeln		3% e	uftaßfu	t t	
Im Jahre	Carnallit	Steinfalz	Carnallit	Rainit	Boracit	Rieferit, Krugit und
	kg	kg	kg	kg	kg	kg
1874	3 100 000	•	•	l	ı	Î
1875	11 000 000	1	!	l	1	1
1876	36 650 000	8 520 150	1	1	1	1
1877	73 060 000	23 324 450	12 255 500	2 812 600	1	478 500
1878	89 100 000	61 586 450	46 021 400	14 675 550	13 950	620 300
1879	86 100 000	65 284 575	81 271 900	29 520 950	20 125	1 075 000
1880	90 550 000	60 317 060	49 404 500	82 238 600	27 500	1 373 750
1981	101 964 400	74 135 850	96 018 650	79 681 000	46 700	8 016 500
1862	146 711 900	70 922 687	181 841 140	78 422 000	36 750	3 725 325
1883	125 345 500	76 145 776	119 226 533	102 439 340	48 333	9 157 075
Summa	763 571 800	435 236 488	635 539 623	889 790 040	188 858	19 446 450
Im Jahre			Carnallit kg	Rainit kg	Boracit kg	
1883	Schmidtmannshall, Afchersleben	hersleben	161 459 850	11 990 700	72 850	
	l Swayt Submig 11. per	ombinu	1 013 000	1		

Gesammtbebit ber vorgenannten Berte an:

Im Jahre	Steinsalz	Carnallit, Rainit und den übrigen Mutterlaugensalzen	Rainit für sic
والمستعدد والمستوين	kg	kg	kg
1857	12 362 000	692 000	_
1858	25 631 450	_	
1859	20 423 550	21 500	
1860	33 598 75 0	327 150	
1861	41 551 130	2 361 650	-
1862	46 979 850	19 790 113	-
1863	42 402 650	58 395 038	
1864	45 880 750	115 667 750	_
1865	45 660 100	93 034 025	1 213 900
1866	49 367 250	144 803 525	4 850 300
1867	56 153 625	153 368 350	8 253 700
1868	71 945 575	180 924 987	9 645 350
1869	65 201 350	· 231 269 700	16 854 000
1870	52 018 30 0	291 911 450	18 832 250
1871	50 154 400	875 052 000	32 682 650
1872	55 408 77 5	489 590 150	17 851 450
1873	63 016 4 50	449 937 850	6 094 050
1874	74 883 400	429 889 400	9 751 900
1875	77 705 45 0	529 212 520	23 818 950
1876	76 65 6 425	583 662 877	17 776 550
1877	80 525 875	807 504 975	33 305 900
1878	101 694 27 5	770 329 530	82 480 750
1879	107 471 725	661 466 875	48 828 350
1880	118 170 870	668 540 543	137 795 750
1881	149 227 994	905 223 538	155 301 550
1882	141 328 137	1 212 556 980	144 757 700
1883	157 666 535	1 191 009 906	226 600 290
Summa	1 863 086 641	10 366 543 382	946 695 340

oder: 37 261 732,82 Ctr. 207 330 867,64 Ctr. 18 933 906,80 Ctr.

Precht fand in einem großen Durchschnittsmuster auf 10000 Theile bes Neustaffurter Carnallits 4,5 Thle. Boracit.

Im Jahre 1884 hat die Production an Boracit 159 115 kg betragen.

Die hauptsächlichste Verwendung des Boracits ist die zur Darstellung der Borsäure.

Auf S. 94 bis 97 ist die Production der verschiedenen Salzbergwerke in der Gegend von Staffurt tabellarisch zusammengestellt. Die Gesammtsumme der bis Ende 1883 von den vorgenannten Werken verkauften Salze stellt sich demnach auf:

12 229 630 023 kg gleich 244 592 600 Ctr. 46 Pfd.

hiervon beträgt ber Antheil

ber ber übrigen Mutterlaugenfalze 77,0 ,

Der Boracit, soweit er in den Tabellen Aufnahme gefunden, erhebt sich auf: 969 706 kg = 19 394 Ctr. 12 Pfd.

Für 1884 betrug ber Gesammtabsatz ber Werke an Steinsalz:

344 798 000 kg,

an, Mutterlaugensalzen:

979 597 280 kg,

dabei waren

203 040 850 kg Rainit.

Nimmt man den Cubikmeter Steinsalz zu 2200 kg, den Cubikmeter Kainit zu 2100 kg und den Cubikmeter des Carnallits und der sonstigen Mutterlaugensalze zu 1800 kg Gewicht an, so erhält man aus obigen Summen:

846 857,5 cbm Steinsalz,

450 807,3 " Kainit,

5 788 804,4 " Carnallit und übrige Mutterlaugensalze,

in Summa 7086 469,2 cbm Salze,

welche einem Würfel von nahezu 192,08 m Seitenlänge entsprechen.

Rechnet man jedoch hierzu noch die durch die Pumpen in Lösung zu Tage geförderten Quantitäten der obigen Salze, so wird wohl ein Würfel von 200 m Seitenlänge herauskommen, der bis Ende 1883 durch den bezeichneten Bergbau dem Erdinnern entnommen worden ist.

Allgemeiner Einsinß und Consumverhältnisse der Staßfurter Kaliproducte.

Vor der Erschließung der Staßfurter Salzlager betrug nach einer Schätzung von L. Joulin 1) die jährliche Chlorkaliumgewinnung

```
aus Schlempetohle (Frankreich) . . . . 1 200 000 kg

" Meerwasser (Frankreich) . . . . . 400 000 "

von der Jodgewinnung (Frankreich) . . . 1 500 000 "

" " " " (Großbr.) . . . 1 200 000 "

In Summa 4 300 000 kg
```

Dagegen berechnete er aus der Fabrikation von Converstonssalpeter für 1865, die er zu

```
8 Millionen Kilogramm für Deutschland,

4 , , Frankreich,

1 , , Belgien,

2 , , Ttalien
```

annahm, einen jährlichen Bedarf von 15 Millionen Kilogramm Chlorkalium von 80 Proc. Sehalt, den er filr weitere Producte auf 20 Millionen Kilogramm erhob. Stellt man hierneben die für die Jahre von 1878 bis 1883 etwa 120 Millionen Kilogramm betragende Durchschnittsziffer der jährlichen Chlorkaliumproduction zu Staßfurt, so liegt es klar vor Angen, daß ohne die Aufssindung der Staßfurter Kalisalze zur Zeit ein beträchtlicher Mangel hieran, oder eine entsprechende Preissteigerung derselben eingetreten sein würde.

Sleichwohl hat sich dieser Mehrbedarf doch erst allmälig bemerkbar gemacht. Als ersten Ausdruck desselben hat man das Anfang und Mitte der fünfziger Jahre hervortretende Bestreben zu betrachten, die Kalisalze möglichst überall durch

¹⁾ Bullet. de la soc. chim. Paris 1866, Août, p. 100; Novemb., p. 359.

die billigeren Natronsalze zu ersetzen, was der Sodaindustrie namentlich in England großen Vorschub leistete.

Weiterhin war es bann der Mehrbedarf an Kalisalpeter, welcher zuerst fühlbar wurde, da die Ausbeute der fast nur noch in Spanien, Schweden und Rußeland betriebenen Salpeterplantagen eine sehr geringe war und der Ceylonsalpeter allein hier noch einen Ausgleich ermöglichte.

Am auffälligsten wurde dieser Mangel durch die Zwischenkunft des Krimstrieges 1854/55; die lebhafte, dauernd gewordene Nachfrage nach Kalisalpeter sührte damals zuerst C. Nöllner in Harburg und Wöllner in Köln zur Darsstellung des Conversionssalpeters, durch Umsetzung des Chilisalpeters zunächst mittelst Aextalilauge.

Der Aussuhrzoll von 12 Mt. pro 100 kg, mit welchem die englische Regierung von 1856 ab den indischen Salpeter belegte, brachte den Conversionssalpeter bald mehr in Aufnahme, so daß man nun auch direct Potasche für die Darstellung desselben verwandte.

Die Zufuhr der letzteren, aus Holzasche gewonnen, von Amerika, Rußland u. s. w. betrug 1865 noch itber 10 Millionen Kilogramm, war also mehr als genügend, um den durch die Ausbreitung der Sodaindustrie wesentlich verringerten Consum zu decken.

Als daher vom Ende der fünfziger Jahre ab, durch die von Dubrunfaut in Frankreich aufgebrachte Gewinnung der Schlempekohle (ein Nebenproduct der Berarbeitung der Rübenmelasse auf Alkohol) dem Markte eine neue Quelle für Potasche eröffnet wurde, machte man nicht nur das hieraus gewonnene Chlorkalium, sondern auch die Potaschelauge selbst in mehrfacher Weise der Darstellung des Conversionssalpeters dienstbar.

Das etwa 9 Proc. Kaliumsulfat und etwas Carbonate haltende Chlorstalium nöthigte hierbei zum Zusatz einer äquivalenten Menge Chlorcalcium und Salzsäure, die Potaschelauge hingegen konnte nach vorläufiger Eindampfung zur Entfernung des Sulfates und des größten Theiles des Chlorkaliums direct mit Chilisalpeter verarbeitet werden, wobei zunächst hochgrädige, dann stark mit Kochssalz vermengte Soda als Abfallproduct gewonnen wurde.

Eine im Bergleich zu den heutigen Berhältnissen noch auffälligere Modisiscation dieser Arbeit, die noch 1862 in der damals bedeutendsten, nordfranzösischen Potasche und Salpetersabrik, der ich zwei Jahre lang als Betriebschemiker vorsstand, ausgeübt wurde, bestand darin, aus jenen Potaschelaugen durch Zusatspanischen Steinsalzes Chlorkalium zu gewinnen, welches zum Preise von 64 Mt. pro 100 kg an kleinere Salpetersabriken abgegeben wurde.

Das Kaliumsulfat galt jener Zeit als geringstwerthiges Kaliumsalz.

Der Export des indischen Salpeters aus Bombay, Madras und Pegu war von 16 460 300 kg in 1860 auf 27 244 360 kg in 1865 gestiegen.

Bald nach dem Erscheinen des Staßfurter Chlorkaliums am Weltmarkte sah sich die englische Regierung gezwungen, den Aussuhrzoll auf Ceylonsalpeter fallen zu lassen und sein Preis ging von 90 bis 96 Mt. auf etwa 50 Mt. herab, der des Conversionssalpeters aber von 72 Mt. im Jahre 1862 auf circa 48 Mt. in 1866.

Beränderungen durch das Erscheinen des Staffurter Chlorkaliums. 101

In Staßfurt verkaufte man 1862 das 80procentige Chlorkalium zu 30 Mt. pro 100 kg; nachdem aber 1864/65 Ueberproduction sich fühlbar machte, wurde es schon damals einzeln zu 11,5 Mt. pro 100 kg abgegeben.

Hiermit in Einklang ging das Schlempekohlechlorkalium von 36 bis 40 Mk. pro 100 kg in 1864 auf 13,6 Mk. dis 14,4 Mk. in 1866 zurlick und das aus Seetangasche (Barec) bereitete Chlorkalium von 40 bis 44 Mk. in 1860/62 auf 16,8 Mk. in 1865/66.

Hierdurch gewann das Kaliumsulsat aber wieder seinen höheren Werth als Zwischenproduct für die Potaschesabrikation 1) und für mancherlei Verwendungen wurde den Potaschesalzen wieder der Vorrang eingeräumt.

So erlitt die englische Soda einen starken Preisabschlag, ebenso das Ammoniumsulfat, welches im Alaun die Stelle des Kaliumsulfates hatte vertreten müssen.

Dahingegen sahen sich die Jodsabrikanten, denen der Berdienst auf das nebenbei gewonnene Chlorkalium einen Theil der Kosten hatte decken müssen, veranlaßt, den Preis des Jodes um den dritten Theil zu erhöhen und durch spätere, weiter verabredete Steigerungen ist derselbe gegenwärtig etwa auf die dreisache Höhe angelangt.

Die Bersuche, Potasche aus den Sesteinen auszuziehen (siehe Seite 71), wurden hierdurch im Keime erstickt und die Fabrikation von Chlorkalium aus dem Reerwasser konnte nur mehr durch die übrigen Producte gehalten werden; auch unterstützt die französische Regierung diese Industrie, indem sie eine namhaste Subvention zu der von Alais nach der Rhonemundung sührenden Bahn gewährt.

Die im Wollschweiß enthaltenen Potaschesalze, welche nach den Resultaten der Fabriken von Maumens und Rogelet in Rheims und Elbeuf 5 Proc. vom Gewichte der Wolle an Potasche ergeben, also einer bedeutenden Production das Material liesern könnten, sanden nur allmälig Beachtung und die gegen Ende der sechziger Jahre auch in Deutschland sehr zur Ausbreitung gelangte Fabrikation der Schlempekohle wird hier zumeist nur noch als Nebengewerbe der Extraction des Zuckers aus der Melasse durch das Strontianversahren betrieben, da es bei dem hohen Sehalt an Salpetersäure (der auch den Wollschweißsalzen eigen ist) nützlicher war, die Melasseschlempen direct den Feldern wieder zuzussühren ²).

¹⁾ Borster & Grüneberg in Köln haben schon von 1861 an Kaliumsulfat nach dem Leblanc-Bersahren auf Potasche verarbeitet; dagegen habe ich in Frantzeich in der Fabrik von Tillop, Délaune & Co. in Courrières von 1867 bis 1870 nach einem eigenen Bersahren durch kohlensauren Baryt große Quantitäten Potasche aus Kaliumsulfat dargestellt, welches theils aus Staßfurter Chlorkalium, theils aus Schlempetohlechlorkalium oder Tangascheproducten gewonnen war. Ueber letztere Fabrikation siehe Chem. Ztg. 8, 1338 und 1375.

³⁾ Für die deutsche Zuckerproduction des Jahres 1883/84 betrug nach meiner Rechnung der aus den Rüben entstammende Salzgehalt in Chlorkalium von 80 Proc. Reingehalt umgewandelt etwa 8000000 kg, welche aus den mit Osmose, Substitution oder ähnlichen Berfahren arbeitenden Fabriken den Feldern zurückgegeben und 7000000 kg, welche durch die sonstigen Rübenzuckersabriken in die Melasse übergeführt wurden. Von letzterem Quantum gelangten durch das Strontianversahren etwa 1350000 kg unter der Form von Schlempekohle zur Gewinnung und weitere 3 bis 4 Mill. Kilogr. als ebensolche, durch die Melasse auf Spiritus verarbeitenden Brennereien.

Der Ausbreitung bes Kaliconsums kam es weiter zu statten, daß Liebig jener Zeit in lebhaftester Weise den Landwirthen die Wahrheit vor Augen hielt, daß man die gewaltigen Mengen von Kali und Phosphorsäure, welche dem Boden durch die immer intensivere Bewirthschaftung desselben entzogen wurden, durch eine entsprechende künstliche Dungung zurückgeben müsse, wenn man densselben nicht einer allmäligen Erschöpfung entgegenführen wolle. Zwar waren in dieser Beziehung erst mancherlei Ersahrungen durchzumachen, die nicht immer ersmuthigend auf die weitere Berbreitung der Kalisalze wirkten, nach und nach aber hat sich die Erkenntniß geläutert und zu Gunsten der Kalisalze entschieden. Gerade Amerika, welches uns seiner Zeit mit Potasche versah, gehört gegenwärtig für landwirthschaftliche Zwecke zu den bedeutendsten Consumenten der Staßfurter Kaliproducte.

Aber auch die übrigen Industrien konnten mit dem Anwachsen ihrer Productionen diese regelmäßige Bezugsquelle nicht mehr entbehren; in Folge bessen ist der Preis des Chlorkaliums ein in Rechnung zu ziehender Factor für sämmtliche Kalisalze geworden.

Der Norden Frankreichs, der durch die Verwendung der Schmierseise neben Westfalen der hervorragendste Consument für Potasche ist und dieselbe großentheils noch der Schlempekohle entnahm, empfand das Bedürfniß einer ausgleichenden Bezugsquelle für Jahre, in denen abhängig von klimatischen Verhältnissen die Schlempekohle an Potasche ärmer als sonst ausgefallen war.

Das Bestreben, Deutschland mindestens in der Herstellung der Potasche zu überstügeln, ließ gerade von dort aus zwei Verfahren der directen Umsetzung des Chlorkaliums zu Potasche ins Leben rufen.

Das erste berselben, gefunden von J. Ortlieb, beruht nach Analogie des Ammonial. Sodaversahrens auf der Anwendung des bei der Gewinnung der Schlempekohle in Retorten nach dem Bernard'schen Bersahren, zuerst in der Fabrik von Tillop, Délaune & Cie. in Courrières dargestellten Trimethylamins und der Kohlensäure.

Unter der Aegide von Solvay wird der Erfinder dasselbe demnächst vielleicht auch in Anschluß an dessen Bernburger Ammoniat - Sodafabrik in größerem Maßstabe zur Aussührung bringen.

Für das zweite, welches nach dem Patent Engel auf der Gewinnung des in Gegenwart von Chlorkalium, kohlensaurer Magnesia und Kohlensäure sich abscheidenden Doppelsalzes der kohlensauren Kalimagnesia und Zersezung desselben durch Glühen oder Lösen in Wasser beruht, sind in Le Havre, sowie in Staßfurt selbst größere Fabriken eingerichtet worden, scheinen jedoch bisher noch nicht alle Schwierigkeiten überwunden zu haben.

Sollte eins dieser Berfahren die von ihm erwartete Bedeutung erreichen, so würde hierdurch der Preis des Chlorkaliums noch directer als bisher den Werth der Potasche beeinflussen.

Wenn im Beginne der Staßfurter Chlorkaliumfabrikation die Industrie des Conversionssalpeters über drei Viertheile, am Eintritt der siedziger Jahre aber immer noch die Hälfte der Production in Anspruch nahm, so hat sich dies Ver-hältniß gegenwärtig zu Gunsten der sonstigen Anwendung geändert.

gleichende Ueberficht des	\$300 N	Chlorfaliumabjayes	an die	verschiedenen Berbrauchszweige	Verbrauchszweige idwirthichaft	Boin	Rohsalzverbr. zu 1 Ths.
ttr Pottalde Salpeter		1	jonjt. Producte kg	hochgrādiges kg	niedergrädiges kg	product	Chlorkalium aller Art
3. G. : Pt. 15,44 Ptoc. 27,68 Ptoc. (1. N. 69,3 " (60,6 ") (1. Pt. 30,7 ") (39,4 ")	တ္သက		46 381 456 41,88 Proc. (17,5 " (82,5 "	7 817 556 7,07 Proc. { 12,2 " 87,8 "	8812462 7,93 Proc. {25,5 " {74,5 "	(87,6 Proc. (62,4 "	5,46
14 532 848 23 722 460 3. G. = Pr. 15,73 Proc. 25,67 Proc. [i. F. 3. 74,3 " [48,2 "] [51,8 "]			39 945 023 43,23 Proc. (36,3 "	6 547 797 7,09 Proc. { 22,1 "	7 653 672 8,28 Proc. { 24,6	(43,4 Proc. [56,6 "	6,11
12 024 089 3. G.: Pr. 12,42 Proc. 28,51 Proc. [46,1] (i. R. 48 " {53,9 "			86 817 821 38,02 Proc. 62,6 " 37,4 "	8 706 521 8,99 %roc. (19,0 " (81,0 "	11 673 583 12,06 Proc. { 26,5 " { 73,5 "	{48,8 Proc. {51,7 "	5,32
3. G. = Pr. 13,26 Proc. 39,81 Proc. (51,6 " (51,6 " (54,4 " (48,4 ")	996 Proc.		85 175 474 80,52 Proc. 49,5 " 50,5 "	8 011 488 6,95 Proc. (15,6 " 84,4 "	10 907 362 9,46 Proc. { 24,6 "	[45,1 Proc. [54,9 "	6,42
27 109 114 51 519 406 8. 31. 31. 17,68 Proc. 33,85 Proc. [54,1] [64,1] [45,9] [64,1]	406 Proc.		50 835 977 33,15 Proc. 44,7 " 55,3 "	8 581 935 5,60 Proc. (18,9 " (81,1 "	14 914 218 9,72 Proc. { 21,9 " 78,1 "	[46,7 Proc. 53,8 "	6,87
86 049 499 3. G. = Br. 15,17 Proc. 3. h. Pr. 16,7 3. h. Pr. 16,7	706 Proc.	28	209 155 751 86,57 Proc. 40,4 " { 41,2 " { 58,8 "	39 665 297 6,93 Proc. 7,66 " { 17,5 "	53 961 297 9,49 Proc. { 24,8 "	(44,4 Proc. (55,6 "	

Namentlich ist die Potascheproduction durch Rückgang der Gewinnung ans Holzasche in bedeutender Weise gestiegen und wenn man die für Zwecke der Fabrikation von blausaurem und chromsaurem Kali von den betreffenden Fabriken direct dargestellten Potaschemengen hinzuzieht, dürfte der ihr zusallende Chlorzkaliumconsum hinter dem für Salpeter nicht weit zurückleiben.

Sehr Ubersichtlich erhellt dies aus vorstehender Tabelle.

Unter den respectiven Quantitäten sindet sich der Procentsat, welchen diesselben zu der Gesammtproduction (z. G.-Pr.) einnehmen, sowie der Antheil, welscher hiervon im Inlande (i. I.) und im Auslande (i. A.) zur Berwendung kam. Die ersten vier Colonnen beziehen sich auf hochgrädige Waare, worunter solche von 80 Proc. und höherem Reingehalt verstanden ist; der Procentsatz zu dieser ist unter der Summe der 5 Jahresproductionen noch getrennt angegeben (z. h. Pr.). Die sünste Colonne enthält niedergrädige Producte mit geringerem Gehalt als 80 Proc. In der vorletzten Colonne sindet sich von der Gesammtproduction der im Inlande und im Auslande verarbeitete Antheil angegeben und in der letzten die zu 1 Theil Chlorkalium aller Art verwendete Quantität Rohsalz.

Wenn Einigkeit der Chlorkaliumfabrikanten schon früher diese Uebersichten ermöglicht hatte, würde man aus denselben manchen lehrreichen Hinweis für eine

Anzahl bamit zusammenhängenber Industrien haben schöpfen können.

Erfährt man hierzu, daß von dem in Deutschland producirten Salpeter auch heute noch über ½/3 exportirt werden und daß die Aussuhr von Potasche die Einssuhr 1880 noch um 6 210 000 kg, 1881 um 5 529 700 kg und 1882 um 7 302 380 kg überragte, so geht hieraus klar hervor, wie sehr das Aussand durch die Staßsurter Salzlager Deutschland tributpflichtig geworden ist und die Absicht eines Industriellen aus Marseille, das eine Art Mutterlauge darstellende Wasser des Todten Meeres auf Chlorkalium zu verarbeiten, dürfte so rasch hieran noch nichts ändern.

Relativ am höchsten betheiligt ist das Ausland bei dem im Durchschnitt der 5 Jahre 16,42 Proc. der Gesammtproduction betragenden Antheile des land-wirthschaftlichen Berbrauchs. Im Mittel entfallen hiervon nur 20,9 Proc. auf das Inland und 79,1 Proc. auf das Ausland.

Bon den letteren tommen wiederum:

```
51,8 Proc. auf Amerika,
32,2 , , Frankreich,
12,4 , , England,
1,6 , , Schweben und Norwegen,
1,0 , , Belgien.
```

Aehnliche Verhältnisse zeigt auch die Aussuhr des Kainits, indem von den für landwirthschaftliche Zwecke abgegebenen Quantitäten (siehe S. 91)

```
in 1880 ans Ausland 81,4 Proc., ans Inland 18,6 Proc.
" 1881 " " 85,4 " " " 14,6 "
" 1882 " " 75,8 " " " 24,2 "
gelangten.
```

Anfänge und Entwickelung der Staßfurter Kaliindustrie.

Rachdem im Jahre 1857 Rose und Rammelsberg den hohen Gehalt der Abraumsalze an Kalium- und Magnestumsalzen nachgewiesen hatten, wurden auf Beranlassung der oberen königl. preußischen Bergbehörde zunächst an eine Anzahl chemischer Fabriken kleine Quantitäten derselben gesandt, mit der Aufsorderung zu Bersuchen über deren technische Berwerthung.

Entsprechend der vorgeschilderten Situation hatten diese zumeist das weite Absatzebiet der Landwirthschaft im Auge, sielen jedoch so wenig ermuthigend aus, daß im Jahre 1858 von einer weiteren Förderung abgesehen wurde und 1859 bereits die Borbereitungen getroffen waren, die zu den Abraumsalzen sührende Strede durch dichte Vermauerung abzuschließen.

Diese Maßregel war auf gutachtliche Empfehlung des Oberbergamtes zu Halle zum Beschluß erhoben worden, weil letzteres in dem Vorkommen von Anshäufungen brennbarer Gase und in einer, bei der Zersließlichkeit der Salze leicht denkbaren Ansammlung von Wassern, Gefahren für den zunächst doch allein im Auge gehabten Bergbau auf Steinsalz befürchtete.

Reichardt sprach bei seinem damaligen Besuch des Werkes sich mehrseitig für eine vorauszusehende Wichtigkeit dieses an sich einzigen Vorkommens aus und den Bemühungen Franks, der von dem damaligen Chef des preußischen Bergswesens Arng v. Nidda kräftigst und nachhaltigst unterstützt wurde, gelang est endlich, die Erhaltung des Kalisalzbergbaues durchzusehen.

Im Jahre 1860 versuchte dann die königliche Bergbehörde die Abraumsalze im gemahlenen Zustande direct an die Landwirthe abzusetzen, bei dem hohen Geshalte an Chlormagnesium erwies sich jedoch deren directe Anwendung in den meisten Fällen eher nachtheilig als nützlich.

A. Frank, seit 1858 Chemiker in der Staßfurter Zuderfabrik von Bennecke & Heder, suchte 1860 um staatliche Unterstützung zur Anlage einer Fabrik für die Berarbeitung der Abraumsalze nach und reichte später auch dem herzoglich anhaltischen Staatsminister v. Schätzell ein Promemoria über die Anslage einer solchen, bezweckend die Berarbeitung der Kalisalze auf Chlorkalium, Kaliumsussalz, Magnesia und Salzsäure ein, wurde jedoch beiderseits abschläglich beschieden.

Von den chemischen Fabriken, die auf Beranlassung der Bergbehörde Berssuche damit angestellt hatten, bezog im Jahre 1860 nur C. Kulmit in Saran (Schlesten) 15 000 kg und Sigrist & Co. in Buckan 60 000 kg und im Jahre 1861 nochmals 460 000 kg, die letztere theils direct mit Chilisalpeter umzusetzen, theils durch Zusammenschmelzen mit Kalt oder Schlemperohle von der schädlichen Wirkung des Chlormagnesiums zu befreien und für die Landwirthschaft geeigneter zu machen suchten.

Auch Frank, der am 1. März 1861 in der polytechnischen Gesellschaft zu Berlin einen Vortrag über die Abraumsalze und ihre Verwerthung hielt, hatte diese Absicht namentlich mit ins Auge gefaßt und derselben verdankte ein Patent sein Entstehen, welches er am 21. März 1861 erhielt, nachdem er bereits Ende August darum eingekommen war.

Der wesentlichste Punkt dieses Patentes bestand im Calciniren der Abraum-salze in geeigneten Defen, um die Zerstörung des Chlormagnesiums zu bewirken.

Die auf die Ueberspeculation des Jahres 1857 folgende Krisis hatte den Kapitalisten Mißtrauen gegen alle, namentlich mit dem Bergbau zusammenhängende Unternehmungen eingeslößt und ein durch perfönliches Bemühen Krug v. Nidda's projectirtes Unternehmen, zu bessen Leitung Frank ausersehen war, zerschlug sich durch die lange Frist, welche bis zur besinitiven Genehmigung des Kalisalzbergbaues verstrich.

So gelang es Frank!) erst im Jahre 1861 von einem Hamburger Hause (Philippi & Speier) das für eine kleine Fabrikanlage erforderliche Capital zu erhalten.

Er begann mit dem Bau derselben im Mai 1861 und eröffnete deren Betrieb am 1. October desselben Jahres.

Innerhalb dieses Jahres bezog er an Rohsalz

Die Firma Borster & Gruneberg in Köln, die in Kalt bereits eine Fabrit von Kalisalpeter und Potasche besaß, begann am 1. August 1861 mit dem Bau ihrer bereits volltommeneren und in größerem Maßstabe angelegten Fabrit, diese kam aber erst im Januar 1862 unter Michels in Betrieb; inzwischen hatte die Firma Ende August 1861 bereits 1200 kg und im October 1861 weitere 55 000 kg Rohsalz nach ihrer Fabrit in Kalt bezogen.

Das erste hochgräbige Chlorkalium aus den Abraumsalzen scheint von Bausmeister Fölsche im Verein mit Apotheker Löfaß in einem gemietheten Fabrikslocale in der Sudenburg bei Magdeburg dargestellt worden zu sein.

Fölsche bezog vom Juli bis December 1861 111000 kg Abraumsalz und suchte am 6. December 1861 bei dem königl. Ministerium in Berlin um ein Patent nach, das ihm am 80. April 1862 gewährt wurde. Dasselbe enthielt alle die wesentlichsten Grundzüge des heutigen Berfahrens, sür welches Balard

¹⁾ Zeitschr. d. Ber. deutsch. Ing. Bb. XII, 1868 und Bb. XIII, 1869.

viel früher schon in seiner classischen Arbeit über die Gewinnung der Meeressalze ein Vorbild geschaffen hatte.

Im Herbst 1861 übernahm die Firma W. Siebel & Söhne jene Berssuchsfabrit und errichtete eine bedeutendere Anlage in dem Braunkohlenlager bessitzenden Dorfe Foederstedt nahe Staßfurt, die vom Jahre 1862 ab größere Duantitäten hochgrädigen Chlorkaliums producirte, aber im Jahre 1866 aufgegeben werden mußte, weil ihre weggelassenen Endlaugen die dortigen Brunnen verunreinigt hatten.

Im Jahre 1862 entstanden zwei weitere Fabriten.

Eine kleinere, durch N. F. Lösaß, den früheren Mitarbeiter von Fölsche, in der Sudenburg bei Magdeburg, die dann 1863 nach Staßsurt verlegt wurde; die andere in Staßsurt selbst durch die Firma Leisler & Townsend in Glasgow. Letztere trat durch vielsache Anwendung mechanischer Hülfsmittel, sowie die sofortige Höhe ihrer Berarbeitung aus dem Rahmen der disherigen Fabriken hervor und wurde von Dupré geleitet.

Nachdem im Jahre 1862 auch auf anhaltischer Seite ein Schacht niebersgebracht worden war, begann im Herbste dieses Jahres auf Beranlassung der herzogl. Regierung Fr. Müller, Besitzer des Alaunwerkes Neuglück dei Eiseleben, die Anlage der ersten Fabrik auf anhaltischem Territorium und noch bevor diese Ansangs April 1863 unter Leitung des ihr jetzt noch vorstehenden Bertreters Max Winkler in Betrieb kam, nahm ebendaselbst die Firma Ziersvogel & Tuchen eine Fabrik in Angriss, die im September desselben Jahres zu arbeiten ansing.

Beide Anlagen verdienen noch einer besonderen Erwähnung, da die erstere mehrfach bereits im Salzwerk Artern erworbene Erfahrungen und Einrichtungen in das Leopoldshaller Werk übertrug, die zweite aber einem besonderen Verfahren der Chlorkaliumfabrikation ihren Namen gab.

Bom Ende 1863 an entstanden in Staffurt noch die Firmen Lindes mann & Co. und Frölich' & Freitag.

Lettere gelangte später an Vorster & Gruneberg und wurde seit Dezember 1871 mit der Staßsurter Muttersabrik dieser Firma als Actiengesellschaft Staßsurter Chemische Fabrik vorm. Vorster & Grüneberg weiter betrieben. Durch bedeutende Abschreibungen wurde von 1874 ab beginnend, das auf dieser lastende hohe Capital wesentlich reducirt und 1882 ging noch die Fabrik von Leisler & Townsend in die Hände der Gesellschaft über.

Zwei kleinere in Calbe a. S. aufgetauchte Fabriken, die eine von Gieses mann, verschwanden sehr rasch wieder vom Schauplatz.

Weiter entstand nach 1863 die Sulfatversuchsfabrik von Clemm, nahe der Börnecker Braunkohlengrube, die erst etwa 1867 unter Aufgabe der bis dahin verfolgten Ziele von der Firma Zimmer & Co. in eine Chlorkaliumsabrik umgewandelt wurde. 1869 und 1870 wurden in Staßfurt noch die Fabriken von Thörl & Peidtmann, später mit der den gleichen Besitzern gehörigen Salpetersabrik zu Harburg als Chemische Fabrik Harburg Staßfurt, Actiengesellschaft, vereinigt, und die von Horn errichtet, welch Letztere 1879 an die Salpetersabrik von Beit & Philippi überging.

In Schönebeck wurden gebaut die Fabrik von Ebelmann & Co., die jedoch nur kurze Zeit als Chlorkaliumfabrik im Gange war, und die von Bester & Co., welche unter Beisügung einer Schwefelsäurefabrik in die Schönebecker Chesmische Fabrik, Actiengesellschaft, überging, später aber liquidirte und zur Zeit von F. A. Robert Müller & Co. betrieben wird 1).

Auf anhaltischer Seite entstanden nach 1863 die Firma Gebr. Kiesel & Co., später in Kiesel & Lücke und noch später in F. H. Lücke umgewandelt, und die Firmen Thiemann & Förster und Paul & Falte. Lettere ging für turze Zeit an Vorster & Grüneberg, dann an Lossen über.

1864 entstand die Leopoldshütte von Douglas, geleitet von Wandel, und die Firma Sachse, Esche & Co., später Hanse, Esche & Co.

1865 wurde in dem nahen Neundorf eine kleine Fabrik von Maurer Göricke aufgethan, die aber nur ein halbes Jahr existirte; eine größere Fabrik von Wüstenhagen & Co. in dem benachbarten Hecklingen.

1867 und 1868 entstanden die Anlagen von Andra & Gruneberg, Wünsche & Göring und von F. R. Riesel (später Chemische Fabrik Ascania, Actiengesellschaft, Dirigent Kornborff).

1869 bie von Revel & Lude.

1871 die von Jena, Held & Winterfeld (später Jena & Winterfeld); E. Nette, Faulwasser & Co.; Concordia, Actiengesellschaft; Friedrichs, hütte (dieselbe ging Ansang der achtziger Jahre nebst der Fabrik von Andrä & Grüneberg in den Besitz von Vorster & Grüneberg über); Stein, Kietz & Dechendt (später Stein & Kietz, dann C. Kietz); Müller & Allihn; Schachnow & Wolff; Maigatter, Green & Co. und ein Andau der Leopoldshitte (Neuleopoldshall).

In eine Actiengesellschaft ging über die Fabrik von Ziervogel & Tuchen, in eine zweite die Leopoldshütte mit ihrem Neubau, Thiemann & Förster, Lossen, Jena & Winterfeld und F. H. Lücke.

Im Jahre 1872 wurden diese beiden Actiengesellschaften vermehrt durch die bedeutende Neuanlage zur ehemaligen Ziervogel-Tuchen'schen Fabrik und unter Zuziehung der Staßfurter Fabrik von A. Frank zu einer Actiengesellschaft: Bereinigte Chemische Fabriken zu Leopoldshall, zusammengethan, deren Generaldirection die 1875 in den Händen von Frank war, welcher eine werthvolle Braunkohlengrube in Gr. Mühlingen dazu erward, während unter seinem Nachsolger Borsche 1878 noch die Fabrik von Hanse, Esche & Co. hinzu und später die Betheiligung an dem Schacht Ludwig II. zustande kam.

Wie von 1863 zu 1864 die Zahl der Fabriken von 11 auf 18 ansgewachsen und Ueberproduction eingetreten war, in Folge deren flinf Fabriken theils zu Grunde, theils in andere Hände übergingen, so stieg in gleicher Weise von 1871 zu 1872 die Zahl der Fabriken von 25 auf 33 und beide Salzwerke vermochten nicht mehr genügend Rohmaterial zu beschaffen, um die Ansprüche sämmtlicher Fabriken zu befriedigen.

¹⁾ Richt zu verwechseln mit der Schonebeder Chem. Fabrik (Sodafabrik) von Hermann.

Wiederum trat von Ende 1872 an ein stetiger Preisruckgang des Chlor- taliums ein, der von 1874 ab eine Anzahl der Fabriken zum Stillliegen brachte.

Wenn 1865 die Krists zu Bersuchen der weiteren Berarbeitung des Chlorstaliums und namentlich zu einer besseren Beachtung der Absallproducte (Glaubersjalzindustrie und Bromindustrie) geführt hatte, so brachte die neuere Krists nur vereinzelte Bersuche der Art, wohl aber in der Folge eine vollständige Neugestaltung einer Anzahl der älteren Fabriken, welche dieselben concurrenzs und productionssähiger machen sollte.

Beiter kam unter dem Druck der Umstände im März 1876 eine Bereinigung zustande, der die größere Anzahl der Fabriken beitrat, mit dem Zwecke, nicht unter einem gewissen Minimalpreise zu verkaufen, welcher allwöchentlich durch gegenseitige Abwägung von Angebot und Nachfrage sestgestellt werden sollte.

Diese Bereinigung bewährte sich jedoch nur so lange die Nachfrage einigers maßen lebhaft blieb und im Herbst 1877 löste. sie sich wieder auf, der freien

Concurrenz allein die Preisbestimmung überlaffend.

Bon Fabriken erwarb die Concordia (Dirigent Langbein), welche, als einzelne Fabrik betrachtet, bereits das bedeutendste Quantum Abraumsalze täglich und zwar lediglich auf Chlorkalium verarbeitete, im Jahre 1875 die Anlage von Bünsche & Göring, die zuletzt ganz im Großen Kaliumsulsat aus Chlorkalium und Kieserit dargestellt hatte und 1877 auch noch die früher Kevel & Lucke'sche Fabrik, nachdem diese inzwischen mehrere Jahre in anderen Händen gewesen, aber nicht mehr auf Chlorkalium betrieben worden war.

Die verhältnißmäßig sehr lebhafte Conjunctur, die sich mit dem Jahre 1876 einstellte und 1877 einen Höhepunkt erreichte, hatte die meisten Fabriken wieder in Sang gebracht und das Quantum der täglich verarbeiteten Rohsalze betrug eine Zeit lang 2 Millionen Kilogramm, ohne daß irgendwo zu Lager gearbeitet wurde.

Dies war um so erfreulicher, als auch das Westeregelner Salzwerk Douglashall seit 1875 eine bebeutende Anlage zur Verarbeitung seiner eigenen Kalisalze in Betrieb gebracht hatte, die unter der technischen Leitung von E. Schmidt zu einer täglichen Verarbeitung von 3 bis 400 000 kg Abraumsalze vorgesehen war.

Unter Hinzuziehung der in Börnecke gelegenen Fabrik von Zimmer & Co. wurde dieses Werk 1881 unter dem Namen Consolidirte Alkaliwerke zu

Besteregeln in eine Actiengesellschaft umgewandelt.

Als weitere Beränderungen ging 1882 die Fabrit von N. F. Löfaß in Staßsurt aus der Hand von Köppen an die Firma F. W. Berk Chemische Fabrik über und es erstanden in Staßsurt zwei neue Etablissements, das erste, eine Ammoniak-Sodafabrik, errichtet von der Buckauer Chemischen Fabrik, Actiengesellschaft; das zweite, die Seite 102 erwähnte Potaschefabrik der französsischen Firma Société anonyme de Potasse.

Am 1. April 1879 war es zwischen den Schachtbesitzern zu einer Convention gekommen, die in einer beschränkten, den jeweiligen Bedürfnissen des

Marktes anzupassenden Rohsalzförderung gipfelte.

Auf Grund der bisherigen Rohsalzlieferungen sollte von einer zunächst auf 1,8 Millionen Kilogramm festgesetzten Gesammtförderung das anhaltische Werk

50 Proc., das königl. preußische Werk 27½ Proc., Westeregeln 12½ Proc. und Neustaffurt 10 Proc. liefern.

Ein Mehrquantum siel bis zu 2 Millionen Kilogramm, je zur Hälfte an Anhalt und Neustaßfurt, weitere Quanten sollten aber nach obigem Verhältniß repartirt werden.

Gleicher Zeit erhöhten die Schachtbesitzer den Preis für das Rohsalz von 80 Pf. auf 1 Mt. pro 100 kg und als die Chlorkaliumpreise diesem Aufschlage nicht entsprechend folgen wollten, kam zwischen den nicht für eigenen Consum arbeitenden Fabriken eine Verständigung zuwege, wonach ein, je nach der Nachfrage zu regulirender Minimalpreis für das Chlorkalium sixirt wurde.

Sanz in Uebereinstimmung mit den wiederholten Erfahrungen, die A. Frank 1873 auf Wunsch der preußischen Regierung durch übersichtliche Zusammensstellung beleuchtet hatte, ging der Consum hierdurch nicht zurück, sondern lediglich von der gerade herrschenden Nachfrage abhängig, wurden rasch die vorhandenen Lager geräumt und der Mehrverbrauch stieg, die er im letzten Quartal 1882 die bis dahin noch nicht dagewesene Höhe einer täglichen Rohsalzsörderung von 3,6 Millionen Kilogramm erreichte.

Als aber 1882 das Ascherslebener Werk, welches eine eigene Chlorkaliums sabrik in großartigem Maßstabe angelegt hatte (Dirigent Hugo), in unerwartet rascher Weise zur Entwickelung gelangte, war es gerade diese Convention, welche ihm sofort Absat sür seine nach kurzer Frist auf täglich 750 000 kg gesteigerte Rohsalzverarbeitung verschaffte. Fühlbarer gemacht durch einen bereits wieder eingetretenen Rückgang in der Nachfrage wurde dies zur Ursache, die bisherige Convention der Schächte für den 1. October 1883 zu kündigen.

Nach mehrfach vergeblichen Unterhandlungen, die namentlich dem Widersspruch des Leopoldshaller Werkes begegneten, dem eine bedeutende Reduction seiner bisherigen Förderung zugemuthet wurde, kam, gültig vom 15. October ab auf eine Dauer von 5 Jahren, ein Vertrag zustande, wonach von einer zunächst auf 3 Millionen Kilogramm angenommenen Tagesförderung entfallen sollte:

Auf	bas	königl. preußische Salzwer	t	•	•	•	•	•	20	Proc.	mit	600 000 kg
77	77	herzogl. anhaltische "		•	•	•	•	•	24	n	77	720 000 "
n	die	Consolidirten Alkaliwerte 3	u	W	este	rege	eln	•	16	n	77	480 000 "
77	bas	Salzwerk Neustaßfurt .	,	•	•	•	•	•	16	n	77	480 000 "
77	die	Raliwerke Aschersleben	•	•	•	•	•	•	16	73	22	480 000 ,
77		Schacht Ludwig II. bis zu								n		240 000 n

Den Consolidirten Alkaliwerken zu Westeregeln wurde außerdem noch nachgelassen jährlich bis 3,5 Millionen Kilogramm ihres Fertilizer genannten Productes in einer Qualität von 75 bis 85 Proc. Chlorkalium und mindestens 5 Proc. Sehalt an Magnestumsulfat aus dem dazu nöthigen Rohsalz herstellen zu dürfen.

Hingegen mußten nachträglich die drei Privatwerke noch zugeben, daß die Förderung des Schachtes Ludwig II., von dem ihnen zugestandenen Förderquantum zu gleichen Theilen in Abzug gebracht würde.

Ehe es zu diesem Bertrage kam, hatte die Sewerkschaft Neustaßsurt, um allen Eventualitäten begegnen zu können, bereits die Anlage einer bedeutenden Fabrik in Angriff genommen (Dirigent Precht), die schon 1883 mit einer tägslichen Berarbeitung von 300 000 kg in Sang kam und vom 1. Juni 1884 ab das ganze der Sewerkschaft zustehende Duantum Rohsalzes selbst verarbeitete.

Der Schacht Ludwig II., von dem aus bei 460 m Tiefe eine erste Strecke und 20 m tiefer eine zweite Ouerstrecke nach dem Kalisalz hin angelegt worden ist, sörderte im Beginne 1884 bereits 60 000 kg Rohsalz täglich und kam von Mitte Juli ab in regelmäßigen Betrieb.

Später werden die Salze wahrscheinlich auch in einer besonderen Fabritanlage verarbeitet werden oder die Bereinigten Chemischen Fabriten zu Leopoldshall werden ihren Antheil von 3/4 der Förderung durch eine über die Bode hinweglaufende Drahtseilbahn zugeführt exhalten und die Staßsurter Chemische Fabrit wird den ihrigen auf der günstig gelegenen früher Leisler & Townsend'schen Fabrit verarbeiten.

Der den beiden fiscalischen Schächten zufallende Antheil an Rohsalz wird auch weiterhin nach dem bisher gültigen Vertheilungsmodus den einzelnen Fabriken zugeführt werden, wonach entfallen:

- 23,3 Proc. an die Bereinigten Chemischen Fabriken, Actiengesellschaft zu Leopoldshall,
- 12,2 " an die Staßfurter Chemische Fabrik vorm. Vorster & Grüneberg, Actiengesellschaft zu Staßfurt,
- 12,2 " an die Concordia, Chem. Fabrik, Actiengesellschaft zu Leopoldshall,
 - 6,3 " Wüstenhagen & Co., Chemische Fabrit in Hecklingen,
 - 5,3 " Borfter & Gritneberg in Leopoldshall,
 - 4,5 " Friedrich Müller in Leopoldshall,
 - 3,9 " F. A. Robert Müller & Co., Chemische Fabrit in Schönebed,
 - 3,7 " G. Lindemann & Co. in Staffurt,
 - 3,5 " bie Chemische Fabrik Harburg-Staßfurt, Actiengesellschaft in Staßfurt,
 - 3,3 " bie Ascania, Chemische Fabrit, Actiengesellschaft in Leopoldshall,
 - 3,2 , Maigatter, Green & Co. in Leopoldshall,
 - 2,9 " F. W. Bert, Chemische Fabrit in Staffurt,
 - 2,9 , Müller & Allihn in Leopoldshall,
 - 2,7 " Beit & Philippi in Staffurt,
 - 2,5 " " C. Nette, Faulwasser & Co. in Leopoldshall,
 - 2,4 " Schachnow & Wolff in Leopoldshall,
 - 2,2 , " C. Riet in Leopoldshall.

Den fehlenden Antheil von 3 Proc. erhielt bis zum Januar 1884 und auch weiterhin, die früher Zimmer & Co. gehörige Fabrik, welche in die Consolistirten Alkaliwerke zu Westeregeln mit aufgenommen wurde.

Durch fernere Uebereinkunft der mit eigenen Fabriken versehenen drei Privatsalzwerke und der obengenannten Chlorkaliumfabriken, dis auf vier derselben, die nur für eigenen Bedarf arbeiten, kam auf die vorläufige Dauer von fünf Jahren ein Berkaufssyndicat zustande, durch dessen Hand sämmtliche Abschlüsse auf Chlorkalium, von 75 Proc. Reingehalt ab, ausgefertigt werden und welches die Ausstührung derselben den Fabrikanten überweist.

Nur Producte von weniger als 70 Proc. Gehalt dürfen diese auf eigene Hand verkaufen und nur auf jedesmal besonders vom Generalvertreter eingeholte Genehmigung ist es den Mitgliedern gestattet, an Landwirthe oder Dlingesalzshändler kleine Quantitäten hochgrädiger Waare direct abzugeben.

Das von den Consolidirten Alkaliwerken zu Westeregeln hergestellte, mit dem Namen Fertilizer bezeichnete Product unterliegt den obigen Bedingungen nicht; doch wurde der Fabrik für dessen Bereitung ein Extraquantum Rohsalz nicht mehr bewilligt.

Die auf dem Schachte Ludwig II. geförderten Salze werden, so lange dieser Schacht noch nicht mit der Bahn in Berbindung ist, durch das Convenium einigen bislang ebenfalls ohne solche Verbindung existirenden Leopoldshaller Fabriken zugewiesen, welche sie per Achse absahren und dafür eine kleine Frachtentschädigung erhalten.

Für das Jahr 1884 hat sich befinitiv der tägliche Consum an Carnallit stür Zwecke der Chlorkaliumfabrikation im Mittel auf 2 445 645,5 kg gestellt; der Gesammtconsum betrug 733 693 650 kg, kam also nahezu auf den Berbrauch des Jahres 1881 zurück.

Auf die einzelnen Werke entfiel hiervon:

Auf	das Königl. Werk zu Staffurt	•	•	140 852 400 kg
'n	" Herzogl. Werk zu Leopoldshall .	•	•	180 341 500 "
77	Douglashall zu Westeregeln	•	•	127 809 800 "
37	bie Gewerkschaft Neustaßfurt	•	•	128 880 650 "
n	Schmidtmannshall bei Aschersleben .	•	•	127 396 250 "
n	ben Schacht Ludwig II. bei Staffurt	•	•	28 413 050 "

Die enorme Steigerung, welche die Zuderproduction des europäischen Continents innerhalb der letzten Jahre erfahren hat, konnte durch den Seite 101, Fußnote 2 angedeuteten Betrag salinischer Abfallproducte ebenfalls nicht ganz ohne Rückwirkung auf die Staßfurter Kalifabrikation bleiben, da durch die Rückgabe der Schlempen auf die Felder der Bedarf an Kalidungesalzen geringer wird, namentlich aber von Frankreich her, welches seine Rübenzuckermelassen immer noch zumeist auf Alkohol und Schlempekohle verarbeitet.), Chlorkalium sür Potasche nicht mehr verlangt, sondern angeboten wurde.

¹⁾ Rach gef. Mittheilungen eines der ersten, nordfranzösischen Großindustriellen dieser Branche ist auch jetzt dort die Extraction von Zucker nur für die in Raffinerien abfallenden Melassen steuerfrei; von den in Rübenzuckersabriken dargestellten Melassen unterliegt etwa ½ dem Versahren der Osmose, aus dem Reste werden als Durchschnitt der letzten Jahre 18 bis 20 Mill. Kilogr. Schlempetohle producirt.

Rach einer Berechnung von mir, die auf mehreren hundert Analysen dartiger Schlempetohlen aus den Jahren 1863 bis 1870 beruht, entsprechen 100 Thle. der französischen Schlempetohle 81 Thln. eines Chlorkaliums von 75,7 Proc. Reingehalt; die obigen Zahlen würden demnach einer jährlichen Production von 13,5 bis 15 Mill. Kilogr. achtzigprocentigen Chlorkaliums gleichkommen.

3m Jahre	Carnallit= conjum, foweit die Werfe benfelben getrennt an= gegeben kg	Berhältniß des Confums zum vorhergehenden Jahre, die- ses gleich 100 gesetzt	Gesammtansteigen des Con- sums vom Jahre 1862 ab	Zahl der arbeitenden Fa- briten	Preis für 100kg Rohjalz Mf.	Marktpreis für 100 kg Chlorkalium mit 80 Proc. Reingehalt Mt.
1861	2 361 650			2	1,60	36
1862	19 7 90 113	838	1	4	1,60	3 0
1863	58 392 213	295	3	13	1,60 — 2	27
1864	115 606 525	198	6	18	1,60	24 21 19,5
1865	91 754 175	79	5	16	1,60 1,20 0,80	19,5 12,5
1866	138 662 325	151	7	16	0,80	12,5
1867	143 346 600	103	7	17	0,80	12,5 - 13
1868	169 588 200	118	8	18	0,80	12,7 — 13,2
1869	214 177 100	126	11	20	0,80	13 — 14,5
1870	271 586 400	127	13	21	0,80	13,8 — 18,5
1871	338 421 900	125	17	2 5	0,80	18,16 — 18,5
1872	471 497 250	139	24	33	1,10	18,7 — 16,2
1873	443 818 050	94	22	32	1,20 0,80	16 — 12
1874	420 107 900	95	21	24	0,80	13 — 12,5
1375	505 071 925	120	25	29	0,80	12,5
1376	564 107 775	112	2 8	31	0,80	12
1877	771 832 275	137	39	32	0,80	11
1878	735 710 700	95	37	33	0,80 1	9,2
1879	610 396 950	83	31	33	1	11
1880	528 053 300	87	27	33	1	11,5
1881	744 699 075	141	37	33	1	12,7 - 16
1882	1 059 304 765	142	53	33	1	14,5
1883	950 203 233	90	4 8	35	1	13,3
1884	755 118 288	79	38	35	1 1,12	13,4

Aus dem Baret werden zur Zeit dort und wohl auch in England Kaliumsalze gar nicht mehr abgeschieden und das im Rhonedelta (S. 54) aus Meerwasser ge-wonnene Chlorfalium wird von der eigenen Fabrit auf Kaliumchlorat zc. weiter ver-arbeitet, so daß als sonstige namhafte Quellen für Kaliumsalze nur noch die aus Holzasche und aus dem Wollschweiß dargestellte, je auf etwa 10 Mill. Kilogr. anzusschlagende Potasche übrig bleibt.

Pfeiffer, Rali. Induftrie.

Das Schlempekohlechlorkalium, welches man für die Potascheindustrie dem Staßfurter Chlorkalium vorzieht, wird jedenfalls von Frankreich her zunächst in England das Staßfurter Product erfetzen, aber auch in Deutschland ist es Beranslassung geworden, die westlichen und östlichen Potaschefabrikanten in zwei Lager zu spalten, indem die östlichen für eine Herabsetzung der Staßfurter Chlorkaliumpreise, die westlichen, begünstigt durch das französische Product gegen eine solche sind.

Die Potaschepreise selbst sind als Folge der Ueberproduction auf eine Stufe herabgesunken, die sie vorher noch nie erreicht haben.

Eine weitere directe Concurrenz des Chlorkaliums liegt in der von Amerika aus vermehrten Nachfrage nach schwefelsaurer Kalimagnesia, so daß es angesichts der früheren Schwankungen im Consum nicht zu verwundern ist, daß das Consortium die in 1885 darzustellende Quantität Chlorkalium (siehe die Chlorkaliumproduction auf S. 222) noch mehr beschränken zu müssen geglaubt hat.

In Folge dessen arbeiten die einzelnen Fabriken nur drei Tage in der Woche und die Actiengesellschaften, welche mehrere Fabriken besitzen, lassen einen Theil derselben still stehen.

Aber auch die mit eigenen Fabriken versehenen Salzwerke können ihre Productionsfähigkeit meist nur zu zwei Dritttheilen ausnutzen und dabei steht für die nächsten Jahre auch die Mitbewerbung eines neuen Kalisalzwerkes, etwa von Solvay, dessen Schacht zunächst start mit Wasser zu kämpfen hat, oder von Vienenburg, vom Huy, Thiederhall oder selbst von Mecklenburg in Aussicht.

Da durch den Eintritt einer neuen Concurrenz, die bis October 1888 gültige Convention aufgehoben wird, sieht man einem derartigen Ereigniß allgemein mit nervöser Spannung entgegen und sucht bereits jest nach Ersatz für etwaige weitere Ausfälle in der Production des Chlorkaliums.

So sind in neuerer Zeit die mannigsachsten Bestrebungen auf die Bereinsfachung der Fabrikation von Kaliumsulfat und Potasche gerichtet und zu den S. 102 erwähnten Projecten werden weitere Unternehmungen, namentlich von Schmidtmannshall und Neustaßfurt beabsichtigt, von denen erstere das Chlorskalium als Ausgangspunkt benutzen, letztere sich an das bereits bewährte Leblanc'sche Versahren anlehnen wird. (Näheres unter der Gewinnung von Potasche.)

Einen guten Ueberblick über die Schwankungen der Consum = und Preisverhältnisse bietet die einer älteren Zusammenstellung von A. Frank sich anreihende Tabelle S. 113, wobei nur zu bemerken ist, daß der Carnallitconsum dort etwas höher angegeben ist, als die wirkliche Berarbeitung auf Chlorkalium, welche erst seit dem Bestehen des Conveniums getrennt notirt wird.

Die letzte auf Veranlassung von Bergrath Schreiber hergestellte Tabelle (S. 115) über den Gesammtabsatz an Salzen der Kalisalzschichten läßt erkennen, wie durch Zusammenfassung fünfjähriger Zeiträume die Perioden des Rückganges verschwinden.

Seinem Gehalte entsprechend ist 1 Thl. Kainit hierbei gleich 1,25 Thln. Carnallit gerechnet, während die sonstigen kalihaltigen Producte mit ihrem wirk-lichen Gewicht aufgenommen worden sind.

Gesammtabsatz an Kalisalzen. (4 Thle. Rainit sind als 5 Thle. Carnallit berechnet).

			Durchschni	tisabjag von j	e 5 Jahren
	In Centnern	In R ilogr.		In Centnern	In R ilogr.
1861	45 860	2 293 000	1861 — 65	1 141 189	57 059 450
1862	394 942	19 747 100	1862 — 66	1 704 020	85 201 000
1863	1 167 435	58 371 750	1863 — 67	2 240 280	112 014 000
1864	2 309 947	115 497 350	1864 — 6 8	2 735 361	136 768 050
1865	1 787 763	89 388 150	1865 — 69	3 206 0 99	160 304 950
1866	2 860 013	143 000 650	1866 — 7 0	4 021 811	201 090 550
1867	3 076 243	153 812 150	1867 — 71	4 972 796	248 639 800
1868	3 642 83 8	182 141 900	1868 72	6 821 907	816 095 350
1869	4 663 636	233 181 800	1869 — 73	7 38 8 181	369 409 050
1870	5 866 325	293 316 250	1870 — 74	8 164 126	408 206 300
1871	7 614 94 0	380 747 000	1871 — 75	9 111 142	455 557 100
1872	9821799	491 089 950	1872 — 76	9 932 93 8	496 646 900
1873	8 974 208	448 710 400	1873 — 77	11 231 674	561 583 700
1874	8 543 356	427 167 800	1874 — 78	12 550 4 08	627 520 400
1875	10 601 408	530 070 400	18 75 — 7 9	13 536 141	676 807 050
1876	11 723 918	586 195 900	1876 — 80	14 228 037	711 4 01 8 5 0
1877	16 315 479	815 773 950	1877 — 81	15 659 106	782 955 300
1878	1 5 567 878	778 393 900	1878 — 82	17 390 508	864 525 400
1879	13 472 020	673 601 000	1879 — 83	19 266 77 5	963 338 750
1880	14 060 890	703 044 500	1880 — 84	20 653 193	1 032 659 650
1881	18 879 263	943 963 150		Ì	
1882	24 972 487	1 248 624 350			
1883	24 949 2 16	1 247 460 800			
1884	20 404 109	1 020 205 450			
	231 715 973	11 585 798 650			

Chlorfalium.

Allgemeines. — Bortommen.

Das Chlorkalium wurde im 17. Jahrhundert von Sylvius de la Boē entdeckt und als Sal digestivum oder Sal febrifugum Silvii in den Arzneischatz aufgenommen.

Ueber den primären Ursprung besselben aus der gegenseitigen Zersetzung von Kaliumsulfat und Chlorcalcium siehe S. 70.

Die weite Verbreitung des Chlornatriums giebt häufig Veranlassung zu einer Bildung von Chlorkalium, indem sich ersteres mit den meisten Kaliumsalzen zu Chlorkalium und dem entsprechenden Natriumsalze umsetzt.

Die relativ größte Menge Chlorkalium findet sich im Meerwasser angehäuft, dem entstammend es weiter als Bestandtheil einzelner Salzlager, sowie zahlreicher Salzsoolen auftritt.

Den gleichen Ursprung theilt wohl das als vulcanisches Sublimationsproduct vorkommende Chlorkalium, hierfür spricht die Beobachtung, daß wiederholt von Vulcanen größere Mengen chlorkaliumhaltigen Kochsalzes ausgeworfen wurden.

Im Jahre 1822 fand man dem Krater des Besuvs entstammend Quantitäten eines schön krystallisirten, aber durch eine rothe härtere Substanz verunreinigten Salzgemenges vor, die so bedeutend waren, daß die Steuerbehörde dieselben in Beschlag nahm.

Die Analyse des Gemenges (Mem. du Musée 10, 435) ergab Laugier: Chlornatrium. 62,9 Proc., 75,1 Proc. 63,89 Proc. Chlornatrium, Chlorkalium 10,5 , Salz vom 9,24 , Chlorkalium Berfasser um= 1,47 Natriumsulfat Raliumsulfat, 1,2 Calciumsulfat gerechnet = 0,50 Calciumsulfat, 0,5 Rieselerde. 11,5 Eisenoryd..... 4,3 20,6 Proc. unlöslicher, silicatiger Antheil. Thonerde..... 3,5 1,3 Ralt Wasser und Verluft . . 3,7 99,4 Proc.

Chemische Constitution.

Das Chlorkalium besteht aus:

```
1 Atom Kalium . . . = 39,14 = 52,47 Proc.

1 , Chlor . . . = 35,46 = 47,53 ,

1 Mol. Chlorfalium . = 74,60 100,00 Proc.
```

Eigenschaften: Dasselbe krystallisirt in den Formen des regulären Systems, meist in farblosen Würfeln, seltener säulenförmig verzerrt; beim raschen Berdunsten scheidet es sich auch in hohlen vierseitigen Pyramiden und aus starker Potaschelauge in Octaödern ab.

An der Luft ist das reine Chlorkalium unveränderlich.

Dhne Wirkung auf Pflanzenfarben ist es von salzigem, schwach bitterlichem Geschmack.

Das specifische Gewicht des künstlich krystallisirten Chlorkaliums ist geringer als das des Sylvins; Kirwan fand es zu 1,836, Karsten 1,9153, Kopp 1,945 (als Sylvin 1,977 bis 2,025). Wenngleich wasserfrei, schließen die Krystalle meist Wasser oder Mutterlauge theilweise als Ausfüllung mitrostopischer Hohlräume ein und decrepetiren beim Erhitzen.

Specifische Barme bes Chlorkaliums

Bei heller Rothgluth kommt es zum Schmelzen, wobei es namentlich in offenen Gefäßen, ober in einem Luftstrome ziemlich flüchtig ist, so daß beim Ershipen bis zu diesem Punkte bereits ein Gewichtsverlust von 1/2 Proc. eintreten kann. (Ztschr. anal. Chem. 22, 396.)

Sein Berbampfungspunkt liegt wesentlich niedriger als der des Chlornatrinms, oder auch der des Kaliumcarbonats und Kaliumsulfats, welches lettere Weißglühhitze verträgt.

Braun fand 1875 ben Schmelzpunkt des Chlorkaliums zu 730° und den des Chlornatriums zu 960°; Carnelley 1876 den ersteren zu 734 bis 738°, den letzteren zu 772 dis 776°, wobei er für den Schmelzpunkt des Chlorstaliums eine Differenz von 4 dis 4,5° auf soder abwärts und für Chlornatrium eine solche von 6° im gleichen Sinne in Anspruch nimmt; später fand Carnelley den des Chlorkaliums zu 770.

Bei Gegenwart von Wasserdampf wird in hohen Temperaturen etwas Aexfali gebildet, ebenso wie durch Schmelzen mit Schwefel Spuren Schwefelkaliums entstehen.

Wird Chlorkalium oder auch Kaliumsulfat mit seinem viersachen Aequivalent Dralsäure kochend zur concentrirten Lösung gebracht, so krystallisirt beim Erkalten Kaliumtetraoxalat (C₄ H₃ K O₈ + 2 H₂ O) und die Mineralsäure bleibt im freien Zustande in der Mutterlauge.

Mit Ammoniumoxalat bis zum beginnenden Glühen erhitzt, bilden sich reich= liche Mengen Kaliumcarbonat, daneben wenig Chankalium.

Digeriren einer mäßig concentrirten Lösung mit überschüssigem, frisch gefälltem Silbercarbonat führt das Chlorkalium vollständig in Kaliumcarbonat über.

Durch Berdunsten mit Salpetersäure geht Chlorkalium in Kaliumnitrat über, gleichzeitig anwesendes Chlornatrium wird erst angegriffen, nachdem alles Chlorkalium umgewandelt ist; dagegen kann Alkalinitrat durch wiederholtes Berdunsten mit überschüssiger Salzsäure vollskändig in Alkalichlorid übergeführt werden.

Durch Erhitzen mit Salmiak gehen Kaliumsulfat, Kaliumnitrat, Kaliumscarbonat, sowie chroms, antimons, arsens und zinnsaures Kali vollständig, dagegen Fluors, Broms und Jodkalium nur unvollskändig in Chlorkalium über. Bei Chromaten hinterbleibt hierbei in Wasser unlösliches Chromoryd.

Nach Gay=Lussac lösen 100 Thle. Wasser bei 0° C. 29,2 Thle. Chlor-talium und für jeden weiteren Grad über Null 0,2736 Thle. desselben mehr, so daß sie bei 100° 56,56 Thle. desselben aufnehmen.

Die kochend gesättigte Lösung mit einem Siedepunkt von 110° würde dems nach 59,3 Thle. Chlorkalium oder 37,22 Proc. desselben enthalten. Der Siedespunkt einer gesättigten Lösung des Chlornatriums liegt bei 109,7° und diese enthält auf 100 Thle. Wasser 40,35 Thle. oder 28,75 Proc. Chlornatrium.

Die nachfolgende Tabelle zeigt die Löslichkeit des Chlorkaliums im Bergleich zum Chlornatrium.

	100 X	le. Wasser nehm	en auf:	Chlorkalium in Broc. der
	Chlornatrium (nach Poggiale)	•	talium (nachGay=Luffac)	Löjung
Bei 0° C.	35,52 Thle .	28,5 Thle.	29,20 Thie.	= 22,60 Proc
, 10 ,	35,77 "	32,0 "	31,94 "	= 24,21 ,
, 2 0 ,	36,01 "	34,7 "	34,67 "	= 25,74 ,
" 30· "	36,2 8 "	37,4 "	37,41 "	=27,22 "
" 40 "	36,64 "	40,1 "	40,14 "	= 28,64 ,
" 50 "	36,98 "	42, 8 "	42,88 "	= 30,01 ,
" 60 "	3 7,2 5 "	45,5 "	45,62 ,	= 31,33 ,
, 7 0 ,	37, 88 "	48,3 "	48,35 ,	= 32,59 ,
, 80 ,	38,22 "	51,0 "	51,09 "	= 33,81 ,
₋ , 90 ,	38,87 "	53,8 "	53,82 ,	= 34,99 ,
" 100 "	39,61 "	56,6 "	56,56 "	= 36,13 ,
Besammtdifferenz von 10° bis 100°	+3,84	+ 24,6	+ 24,62	+ 11,92

Es verlangt also Baffer zur Lösung ein Theil:

								Chlorna nach Pa	atrium oggiale)										alium :ulder)
bei	00	Œ.	•	•	•		•	2,815	Thle.	bei	100	C.	•	•	•	•	•	3,13	Thle.
77	14	77	•	•	•	•	•	2,788	n	77	20	77	•	•	•	•	•	2,88	77
77	25	11	•	•	•	•	•	2,768	n	77	40	n	•	•	•	•	•	2,50	n
77	50	n	•	•	•	•	•	2,704	n	n	60	77	•	•	•	•	•	2,20	77
77	80	77	•	•	•	•	•	2,616	n	n	80	77	•	•	•	•	•	1,96	77
,, 1	00	77	•	•	•	•	•	2,525	n	77	100	77	•	•	•	•	•	1,77	n

Nach Etarb (Compt. rend. 98, 1432) lösen von — 9° beginnend bis $+110^{\circ}$ 100 The. Wasser 20,5 + 0,1495.t an Chlorkalium, wobei also an Stelle von t die Zahl der Temperaturgrade Cels. von — 9° auswärts zu setzen ist. Die Procentgehalte und die specifischen Sewichte stehen bei lösungen von reinem Chlorkalium und Chlornatrium in folgenden Verhältnissen:

Ø . L . 11	Chlori	la liu m	Chlornatrium
Gehalt in Proc.	Spec. Gew. nach Gerlach bei 15° C. (Wasser von 15° C. = 1)	Spec. Gew. nach Schiff bei 17,5° C.	Spec. Gew. nach Gerlach bei 15° C.
1	1,00650	1,0062	1,00725
2	1,01300	1,0125	1,01450
3	1,01950	1,0189	1,02174
4	1,02600	1,0254	1,02899
5	1,03250	1,0319	1,03624
6	1,03916	1,0385	1,04866
7	1,04582	1,0451	1,05108
8	1,05248	1,0518	1,05851
9	1,05914	1,0586	1,06593
10	1,06580	1,0655	1,07335
11	1,07271	1,0725	1,08097
12	1,07963	1,0795	1,08859
13	1,08654	1,0866	1,09622
14	1,09345	1,0937	1,10384
15	1,10036	1,1008	1,11146
16	1,10750	1,1080	1,11938
17	1,11465	1,1152	1,12730
18	1,12170	1,1225	1,13523
19	1,12894	1,1298	1,14315
20	1,13609	1,1372	1,15107
21	1,14348	1,1446	1,15931
22	1,15088	1,1521	1,16755
23	1,15828	1,1597	1,17580
24	1,1656 8	1,1673	1,18404
24,9	1,17284		
25			1,19228
26			1,20098 -
26,4			1,20433

Bur Ueberführung dieser specifischen Gewichte in Grade des Beaume'schen Aräometers folgen hier die Angaben nach Gerlach und Kolb; letztere unter der Bezeichnung "rationelles Aräometer" bekannt 1), nähern sich mehr den in Frankreich gebräuchlichen Instrumenten.

Be.	aumé's hes A	räometer	28 e	aumé'sches A	räometer
	Spec. G	ew. nach		, Spec. Be	w. nach
Grade -	Gerlach	Rolb	Grade .	Gerlach	Rolb
1	1,0068	1,007	28	1,2357	1,241
2	1,0138	1,014	29	1,2462	1,252
3	1,0208	1,022	30	1,2569	1,263
4	1,0280	1,029	31	. 1,2677	1,274
5	1,0353	1,037	32	1,2788	1,285
6	1,0426	1,045	33	1,2901	1,297
7	1,0501	1,052	34	1,3015	1,308
8	1,0576	1,060	85	1,3131	1,320
9	1,0653	1,067	36	1,3250	1,332
10	1,0731	1,075	37	1,3370	1,345
11	1,0810	1,083	38	1,3494	1,857
12	1,0890	1,091	39	1,3619	1,370
18	1,0972	1,100	40	1,3746	1,383
14	1,1054	1,108	41	1,3876	1,397
15	1,1198	1,116	42	1,4009	1,410
16	1,1224	1,125	43	1,4143	1,424
17	1,1310	1,134	44	1,4281	1,438
18	1,1398	1,142	45	1,4421	1,453
19	1,1487	1,152	46	1,4564	1,468
20	1,1578	1,162	47	1,4710	1,483
21	1,1670	1,171	48	1,4860	1,498
22	1,1763	1,180	49	1,5012	1,514
23	1,1858	1,190	50	1,5167	1,530
24	1,1955	1,200	51	1,5325	1,540
25	1,2053	1,210	52	1,5487	1,563
26	1,2153	1,220	53	1,5652	1,580
27	1,2254	1,231	54	1,5820	1,597

¹⁾ Näheres hierüber von Lunge siehe in Bolley's Technologie, Bd. II, 1. bis 3. Lieferg., S. 15.

80	aumé'joes A	rāometer	B e	aumé'sches A	răometer
	Spec. Ge	ew. na c		Spec. Ge	w. na c
Brade	Gerlach	Rolb	Grade	Gerlach	Rolb
55	1,5993	1,615	66	1,8171	1,842
56	1,6169	1,634	67	1,8398	
57	1,6349	1,652	68	1,8632	
5 8	1,6533	1,671	69	1,8871	
59	1,6721	1,691	70	1,9117	
60	1,6914	1,711	71	1,9370	
61	1,7111	1,732	72	1,9629	
62	1,7313	1,753	73	1,9895	
63	1,7520	1,774	74	2,0167	
64	1,7731	1,796	75	2,0449	
65	1,7948	1,819			

Um die spec. Gew. in Grade des englischen Aräometers nach Twaddle überzuflihren, hat man nur unter Weglassung der Eins die hinter dem Komma besindlichen Zahlen mit 2 zu multipliciren und das Komma um zwei Stellen zurückzuplaciren, worauf dann die hinter dem Komma stehenden Ziffern nur noch als Bruchtheile Geltung haben.

Um auch die Temperaturgrade nach Celsius in englische Grade nach Fahrenheit zu verwandeln, werden dieselben mit $^9/_5$ (1,8) multiplicirt und dem Resultate 32 zuaddirt, so daß also 17,5° C. = 63,5° F. sind.

Gerlach hat die Ausbehnung einer Chlorkaliumlösung durch die Bärme bestimmt.

Setzt man das Volumen einer Chlorkaliumlösung bei Null Grad gleich 1, so ist dasselbe bei einem Gehalte von:

	10 Proc.	20 Proc.	•	10 Proc.	20 Proc.
Bei 100 C.	1,0019	1,0033	Bei 70° C.	1,0272	1,0304
20 ,	1,0047	1,0072	80 "	1,032 8	1,0360
30 ,	1,0081	1,0113	90 "	1,0387	1,0414
40 ,	1,0120	1,0155	100 "	1,0448	1,0470
50 ,	1,0166	1,0201	101,1 "	1,0455	
60 ,	1,0217	1,0251	103,4 "		1,0488

A. Willner stellt in seinem Lehrbuch der Experimentalphysik 1871 3,559 für die Berminderung der Spannkraft der Dämpfe (bei steigender Temperatur) von Lösungen, die einen Theil Salz auf 100 Thse. Wasser entshalten, folgende Formeln auf:

```
Ehlornatrium ... V = 0.00601.t

Chlorfalium ... V = 0.00390.t + 0.000000538.t^2

Raliumfulfat ... V = 0.00383.t + 0.0000019.t^2

Raliumnitrat ... V = 0.00196.t + 0.00000108.t^2

Natriumnitrat ... V = 0.00315.t + 0.000000907.t^2
```

Die Temperaturerniedrigung, welche bei der Lösung von Chlors natrium und Chlorkalium statt hat, fand Gay=Lussac, wenn Salz und Wasser zu gleicher Temperatur angenommen und 1 Thl. trockenes Salz in 4 Thln. Wasser gelöst wurde

```
für Chlornatrium zu.... 1,9° C.
" Chlorfalium zu .... 11,4 "
```

Werden nach einer anderen Angabe 28 Thle. Chlorkalium in 100 Thln. Wasser gelöst, so sinkt die Temperatur von 13,2° bis auf 0,6°; es resultirt also eine Temperaturerniedrigung von 12,6°.

Nach Rüborff geben 30 Thle. Chlorkalium von 0° mit 100 Thln. Schnee von 0° gemengt eine Mischung, beren Temperatur — 10,9° erreicht.

Der Gefrierpuntt einer gefättigten Chlorkaliumlösung liegt bei - 10,85°.

Löslichkeit des Chlorkaliums in Alkohol, verglichen mit der des Chlornatriums nach Schiff.

	In 100 T	100 Thin. bei 15°C. gesättigter Lösung find enthalten Theile:									
	bei	bei Weingeist, dessen Gewichtsprocente an Alkohol beiragen:									
	Wasser	10	20	30	40	50	- 60	80			
Chlorkalium	25,02	19,8	14,7	10,7	7,7	5,0	2,8	0,45			
Chlornatrium	26,41	22,2	18,4	14,9	11,7	8,9	5,6	1,20			

Auch die Gegenwart der Chlorwasserstoffsäure vermindert bes beutend die Löslichkeit des Chlorkaliums und Chlornatriums; über eine hierauf basirte Gewinnungsmethode berselben siehe später.

Beränderung der Löslichkeit bei gleichzeitiger Anwesenheit mehrerer Salze.

ter	rafur	Auf 100 T	hle. Wasser w	urden gelöft	. Gew. Löfung	Beoba c ter	K Cl allein hätte fich gelöft	
Rummer	Lemperatur	Chlor= falium	2tes Salz	Stes Salz	Spec. der L	Sevougtet		
1	16,5°	19,32 Th le.	30,65 Na Cl	_	1,23374	Page u. A nightley	33,75 Th le.	
2	18,80	15,7 "	29,9 Na Cl	_		Rüdorff	3 4,3 8 "	
3	220	19,1 "	30,4 NH ₄ Cl	_	_	n	35,25 "	
4	21,50	10,4 "	133,2 KJ	_		n	35,11 "	
5	200	35,2 ,	19,1 KNO ₈	_	_	n	34,7 "	
6	15,8º	29,7 "	2,3 K ₂ SO ₄	_		Page u. Anighiley	33,55 "	
7	16,5°	10,11 "	32,15 NaCl	4,69 K ₂ S O ₄	1,25052	n	33,75 "	
8	16, 5 0	1,39 "	38,58 Na Cl	31,44KNO ₈	1,32974	n	33,75 "	

Die letzte Colonne, die vom Berfasser nach Gay-Lussac's Angaben der Temperatur entsprechend berechnet wurde, zeigt, daß mit Ausnahme der Combination von Chlorkalium und Kaliumnitrat (Nr. 5) die Löslichkeit des Chlortaliums in allen übrigen Fällen durch Hinzukommen eines weiteren Salzes
wesentlich verringert wurde. Seltsamer Weise haben aber Page und Knightley
bei gleichzeitiger Mitanwesenheit von Kaliumnitrat und Chlornatrium (Nr. 8)
gerade eine besonders auffällige Berminderung der Löslichkeit des Chlorkaliums
bedbachtet.

Bei Einzellösung würden bei Nr. 1, 7 und 8 an Chlornatrium 35,92 Thle. gelöst worden sein, bei Nr. 2, 36 Thle., bei Nr. 3 von Salmiat 38 Thle., bei Nr. 4 von Jodtalium 146,2 Thle., bei Nr. 5 von Kaliumnitrat 18,9 Thle., bei Nr. 6 von Kaliumsulfat 10 Thle. und bei Nr. 7 von ebendemselben 10,2 Thle.

Es lassen sich diese Berhältnisse auch direct experimentell zur Anschauung bringen.

Setzt man festes Chlornatrium zu einer gesättigten Lösung von Chlorkalium, so fällt bis zu einer gewissen Ausgleichung letzteres in Substanz heraus.

Chlorkalium bewirkt seinerseits zu den gesättigten Lösungen des Kaliums sulfats und Kaliumnitrats zugefügt, eine theilweise Abscheidung dieser Salze, während eine Lösung von Natriumnitrat hierbei keine Fällung giebt, wahrscheinslich, weil zunächst eine Bildung von Kaliumnitrat vor sich geht.

In die gesättigten Lösungen von Natriumsulfat oder Magnesiumsulfat einsgetragen geht Chlorkalium unter theilweiser Bildung eines Doppelsulfats in Kaliumsulfat über. Siehe hierzu auch bei der Gewinnung des Schoenits.

Beim Raffiniren des aus Schlempekohle gewonnenen, rohen Kaliumsulfats, welches gewöhnlich schon beträchtliche Mengen Natriumcarbonat und Kaliumschlorid enthält, findet bei hohem Eindampfen vorzüglich im Winter eine theilweise

Umsetzung in Natriumsulfat und Natriumchlorid unter gleichzeitiger Bildung von Kaliumcarbonat statt, während unter gewöhnlichen Umständen Natriumsulfat und Natriumchlorid, zu Kaliumcarbonat zugesetzt, in Kaliumsulfat und Kaliumchlorid übergehen.

Ueber die Löslichkeit eines Salzgemisches aus Chlorkalium und Chlornatrium bei verschiedenen Temperaturen hat J. Schönach 1) Formeln aufgestellt.

Die Löslichkeit ber Summe beider Salze fand er

```
= 39,7468 + 0,23654.t

die des Chlorkaliums = 11,7736 + 0,15132.t. + 0,00115934.t<sup>2</sup>

" " Chlornatriums = 27,9732 + 0,08522.t. — 0,00115934.t<sup>2</sup>

Hiernach berechnet sich
```

Die Löslichkeit in 100 Thin. Baffer

Temperatur	für die für Summe beider Salze Chlorfal iun		Differenz von 10 zu 10°	für Chlornatrium	Differenz bon 10 zu 10°
100	42,11 Thle.	13,40 Thle.		28,71 Thle.	
20	44,48 "	15,27 "	+1,87	29,21 "	+ 0,50
30	46,84 "	17,86 "	+2,09	29,48 ,	+ 0,27
40	49,21 "	19,69 "	+2,33	29,52 "	+ 0,04
50	51,57 "	22,24 "	+ 2,55	29,33 "	0,19
60	53,94 "	25,03 "	+2,79	28,91 "	0,42
70	56,30 ,	28,05 "	+3,02	2 8, 2 5 "	0,66
80	58,67 "	31,30 "	+ 3,25	27,37 "	0,88
90	61,04 "	34,7 8 "	+ 3,48	26,26 "	1,11
100	63,40 "	38,50 "	+ 3,72	24,90 "	1,36
Gesammtdifferenz von 10° bis 100°	+21,91	+25,10		-3,81	

Precht²) wiederholte diese Bersuche, die ihm ein erheblich abweichendes Resultat ergaben und stellte noch eine Anzahl weiterer Tabellen auf, von denen die für die Fabrikation des Chlorkaliums Werth habenden unter Beistigung der Zu- oder Abnahme bei Erhöhung der Temperatur von 10° zu 10°, sowie der Gesammtdifferenz zwischen 10° und 100° hier folgen.

¹⁾ Wien. Anz. 1879, 236, siehe auch Chem. Centralbl. 1880, 20.

²⁾ Ber. cem. Gef. 14, 1667 ff.

Es lösen nach Precht von einem Gemenge beiber:

ı	100 Thie. Wasser				Die Lösung enthält nach Proc.				
Temperatur	Chlor= falium Thle.	Differenz	Chlor= natrium Thle.	Differenz	Chlor: falium Proc.	Differenz	Chlor= natrium Proc.	Differenz	
100	12,5		29,7		8,8		20,9		
20	14,7	+ 2,2	29,2	0,5	10,2	+ 1,4	20,3	0,6	
30	17,1	+ 2,4	28,7	— 0,5	11,7	+ 1,5	19,7	0,6	
40	19,5	+ 2,4	28,2	0,5	13,2	+ 1,5	19,1	-0,6	
50	22,0	+ 2,5	27,7	0,5	14,7	+ 1,5	18,5	0,6	
60	24,6	+ 2,6	27,2	0,5	16,2	+ 1,5	17,9	0,6	
70	27,3	+ 2,7	26,8	0,4	17,7	+ 1,5	17,4	0,5	
80	30,0	+ 2,7	26,4	0,4	19,2	+ 1,5	16,9	0,5	
90	32,9	+ 2,9	26,1	0,3	20,7	+ 1,5	16,4	0,5	
100	35,9	+ 3,0	25,7	0,4	22,2	+ 1,5	15,9	0,5	
Gesammtdifferenz von 10° bis 100°		+23,4		4,0		+13,4		5,0	

Schönach fand also, daß die Lbslichkeit des Chlornatriums bis 40° eine Zunahme, über 40° aber eine Abnahme erlitt, während Precht hierfür eine durchgehende, mit den höheren Graden etwas geringer werdende Abnahme constatirte.

Nach Precht hat demnach im Bergleich mit der Einzellösung bei 10° Chlornatrium nur ½, dagegen Chlorkalium fast ½/3 seiner Löslichkeit eingebüßt, während dieselbe bei 100° für beide um etwas mehr als ½ verringert ist.

Die lösung eines Gemenges in 20procentiger Chlormagnes siumlauge enthält:

T emperatur	Chlorkalium Proc.	Differenz	Chlornatrium Proc.	Differenz	
100	4,2		5,7		
20	5,1	+0,9	5,8	+0,1	
30	6,0	+0,9	5,9	+0,1	
40	6,9	+0,9	6,0	+0,1	
50	7,9	+1,0	6,1	+0,1	
60	8,9	+1,0	6,3	+0,2	
70	9,9	+1,0	6,4	+0,1	
80	10,9	+1,0	6,6	+0,2	
90	11,9	+1,0	6,7	+0,1	
100	13,0	+1,1	6,9	+0,2	
Besammtdiff. v	on 10° bis 100°	+8,8		+1,2	

126 Löslichkeit d. Chlorkaliums in verschiedengrädiger Chlormagnesiumlauge.

Dagegen hat, der vorstehenden Tabelle entnommen, bei Lösung eines Gemenges beider in 20 procentiger Chlormagnesiumlösung gegenüber der Wasserslösung des Gemenges

bei 10° Chlorkalium etwas über die Hälfte, Chlornatrium aber beinahe $^3/_4$, bei 100° Chlorkalium nur noch etwa $^1/_5$, Chlornatrium aber nahezu $^2/_3$ seiner Löslichkeit eingebüßt.

Aus der nachfolgenden Tabelle ersieht man, wie für den nämlichen Temperaturgrad mit der Concentration der Chlormagnesiumlösung die Löslichkeit des Chlorkaliums bedeutend abnimmt, wie aber die Löslichkeitszunahme, die mit dem Steigen der Temperatur eintritt, bei geringerer Concentration der Chlormagnesiums lösung stärker, bei starker Concentration derselben hingegen schwächer wird als die gleiche Zunahme bei der Lösung in reinem Wasser, welche für 10° im Durchsschnitt 1,32 Proc. beträgt.

Als Chlormagnesiumlösung war für diese Versuche Endlauge der Chlorstaliumsabrikation verwandt worden, welche sich zwar vollkommen frei von Magnessiumsulfat erwies, hingegen auf 10 Proc. Chlormagnesium noch 0,13 Proc. Chlornatrium, auf 20 Proc. noch 0,26 Proc. und auf 30 Proc. noch 0,40 Proc. Chlornatrium enthielt.

Der Chlormagnesiumgehalt selbst wurde nur für die Anfangstemperatur von 10° ermittelt; für die höhere Temperatur verringert sich Chlormagnesium und Wasser im Berhältniß der Mehraufnahme von Chlorkalium.

Löslichkeit des Chlorkaliums in einer Chlormagnesium= lösung von:

Temperatur	30 व	Broc.	21,2 9	Broc.	15 ¥	roc.	11 P	roc.
100	1,9	Proc.	5,3	Proc.	9,9	Proc.	14,8	Proc
20	2,6	מ	6,5	27	11,3	n	15,9	מ
30	3,4	n	7,6	77	12,7	3 7	17,5	77
40	4,2	ກ	8,8	27	14,2	n	19,0	77
50	5,0	n	10,0	77	15,6	77	20,5	n
60	5,8	"	11,2	ກ	17,0	77	21,9	. 17
7 0	6,5	n	12,4	n	18,3	ກ	23,2	n
80	7,3	37	13,6	"	19,5	77	24,5	7)
90	8,1	n	14,7	77	20,8	ກ	25,8	n
100	8,9	n	15,9	n	22,1	n	27,1	n
Durchschnittliche Zunahme für 10°	+ 0,78	3 Proc.	+1,18	3 Proc.	+ 1,38	SProc.	+1,42	Proc.
Gesammtdifferenz von 10^{0} bis 100^{0}	+7		+ 10,6	3	+ 12,2	2	+ 12,8	

Da Chlornatrium neben Chlorkalium in Wasserlösung mit Erhöhung der Temperatur eine Abnahme seiner Löslichkeit zeigt, in Chlormagnesiumlösung von 20 Proc. Sehalt aber eine Zunahme, so muß seine Löslichkeit bei einem gewissen niedrigen Sehalt der Chlormagnesiumlösung für alle Temperaturgrade constant sein.

Ein solcher niedriger Gehalt an Chlormagnesium wird aber zugleich auch das günstigste Verhältniß für die Zunahme der Löslichkeit des Chlorkaliums bieten, sich also für die Abscheidung des Chlorkaliums neben Chlornatrium aus einer Chlormagnesiumlösung durch Erkaltenlassen am meisten empfehlen.

Die lette der Precht'schen Tabellen zeigt, wie sehr die Löslichkeit des Kaliumsulfats durch die Gegenwart des Chlorkaliums vermindert wird; es kam hierbei eine Mischung von 800 Thln. Wasser, 453 Thln. Chlorkalium und 210 Thln. Kaliumsulfat zur Anwendung.

Temperatur	Die Lösur nach Pr	ng enthält ocenten:	100 Thle. Waffer lösen:			
Lemperurar	Raliumsulfat	Chlorkalium	R aliumjulfat	Chlorialium		
100	1,00 Proc.	23,4 Proc.	1,32 Thie.	30,9 Thle.		
20	1,06 "	24,8 "	1,43 "	33,4 "		
30	1,14 "	26,2 "	1,57 "	36,1 "		
40	1,20 ,	27,6 "	1,68 "	38,7 "		
50	1,27 ,	28,9 "	1,82 "	41,3 ,		
60	1,33 "	30,1 "	1,94 "	43,8 "		
70	1,39 "	31,3 "	2,06 "	46,5 "		
80	1,47 "	32,5 "	2,21 "	49,2 "		
90	1,54 "	83,7 "	2,38 "	52,0 "		
100	1,61 "	34,7 "	2,53 "	54,5 "		
Gesammtdifferenz von 10° bis 100°	+ 0,61	+ 11,3	+1,21	+ 23,6		

Gewinnung des Chlorkalinms.

Bon den verschiedenen Gewinnungsmethoden des Chlorkaliums kommt hier zunächst nur die aus dem Carnallit=Rohsalz in Frage; ihr schließt sich als gleichfalls hierher gehörig die Darstellung desselben aus Sylvinsalz an, wie dieselbe in Ralusz im Großen gehandhabt worden ist, sowie die kleineren Bersuche der Berarbeitung des Sylvin enthaltenden sogenannten Hartsalzes.

Dahingegen bleiben hier außer Betracht die Gewinnung des Chlorkaliums aus Meerwassermutterlauge, aus Kelpaschen, aus Schlempekohle und sonstigen Rohpotaschen, als Nebenproduct der Seifensiederei u. s. w.

Rohmaterial und Anfuhr besselben. Die größere Zahl der Chlorkaliumfabriken steht der Reihe nach durch Weichen und Nebengeleise mit einem nach dem Bahnhof und den Salzwerken sührenden Hauptstrange der Art in Berbindung, daß entweder eine Locomotive die Rohsalz oder Kohlen zusührenden Waggons direct in die Fabriken schiebt und dagegen auf der Rücktour etwaige leere oder mit fertiger Waare beladene Waggons dort in Empfang nimmt, oder daß ein Pferd die Weiterbeförderung der Wagen auf dem eigentlichen Fabrikgeleise vermittelt.

Da diese Eisenbahnlowries jedoch nur in Ausnahmefällen direct bis an die Stelle des Verbrauchs hingelangen können, verwendet man vielfach auch schmalspurige, auf Grubenschienen laufende Wagen, wie dieselben in den Salzwerken zur Förderung dienen.

Mit einer bequemen Kippvorrichtung zum momentanen Entleeren versehen, vermeiden diese Wagen jedes Umladen und lassen auch eine leichtere und genaue Gewichtscontrole zu.

Dieselben werden der Verbrauchsstelle entweder einzeln durch einen Arbeiter, oder zugweise durch ein Pferd, bei günstigen Niveauverhältnissen auch wohl direct vom Salzboden der Grubenförderung hinweg über Hochbrücken durch ein Leitseil oder eine Kette ohne Ende zugeführt.

Mehrfach sind für derartige Transporte auch Drahtseilbahnen nach dem System von Abolf Bleichert in Leipzig in Anwendung, so in Neustaßfurt zur Anfuhr der Kohlen von der benachbarten Kohlengrube, in Westeregeln zur Absuhr der Fabrikationsrikkstände; weitere sind projectirt.

Wo die Lage oder Entfernung der Fabriken die Andringung von Schienensgeleisen erschwert oder die Bahnen den Frachtsatz zu hoch halten, wird das Rohssalz durch gewöhnliche mit Pferden bespannte Lastwagen abgeholt; dadurch, daß solche für die Anfuhr der Güter zur Bahn ohnedies häusig nöthig sind und sich beide Besorgungen als Hins und Rücktour abmachen lassen, stellt sich diese Art des Transportes weniger unglinstig, doch bleibt die Unterhaltung eines großen Fuhrparks immer eine lästige, den Fabrikbetrieb erschwerende Aufgabe.

Ein Eisenbahnwagen befördert 10 000 kg Rohsalz aus einmal, ein Lastwagen etwa 3000 kg und die kleinen Förderwagen enthalten von 500 bis 1250 kg. Hingegen macht der Eisenbahnwagen, abhängig von der planmäßigen Fahrzeit, gewöhnlich nur eine Tour am Tage, während ein Lastwagen vier bis acht Touren machen kann und die kleineren von Arbeitern geführten Wagen, die natürlich nur für kürzere Entfernungen angewendet werden, oft in 10 Minuten eine Tour vollenden.

Die Anlage eines großen Schienengeleises setzt ein günstig gelegenes Terrain voraus, welches daher theurer im Preise sein wird; auch ist die Beschaffung des Schienengeleises und der Bahnwagen kostspielig; ein in Federn aufgehangener, zweiariger Waggon von 10000 kg Tragkraft kostet etwa 2400 bis 3000 Mt.

Ueberdies muß auch der Bahnverwaltung eine Bergütung für diesen, die lleberfuhr genannten Transport geleistet werden, die pro 100 kg Rohsalz 4 Pf. beträgt.

Eine wesentliche Entschäbigung für jene Mehrkosten bei der Anlage bietet diese Einrichtung aber in der Sicherstellung und Erleichterung des Fabrikbetriebes.

Für Lastwagen ist die Abnutzung bedeutender; auch macht jedes Gespann von zwei Pferden einen Knecht nöthig und ist jährlich auf etwa 1800 Mt. Untersaltung anzuschlagen.

Hunkte, die bei der Anlage einer Kalisabrik in Erwägung zu ziehen sind.

Dualität des Rohsalzes. Bis zum Jahre 1864 hatten die Salzwerke lediglich durch Ausklauben des Rohsalzes ein möglichst gleichmäßiges Product zu liefern gesucht, die Ueberproduction des Jahres 1864 nöthigte aber die Fabrikanten, auf Sicherung eines bestimmten Chlorkaliumgehaltes im Rohproduct
zu sehen und auf den Vorschlag von Jos. Townsend fanden sich die beiden Salzwerke bereit, eine solche Gehaltsgarantie zu bieten.

Bon da ab wurde ein Rohsalz mit 16 Proc. Chlorkaliumgehalt als Normalsqualität angenommen, für welches der jeweilig festgesetzte Preis (siehe S. 89 und 113) Geltung haben sollte.

Da ein höherer Gehalt bei der Verarbeitung des Rohsalzes sehr zum Vorstheil, ein geringerer dagegen in gleichem Grade zum Nachtheil in die Wage fällt, kam man dahin überein, einen Gehalt über oder unter 16 Proc. mit 10 Pf. per Procent und 100 kg in Zuschlag oder Abzug zu bringen und Bruchtheile entsprechend zu berechnen.

Für das Mahlen des Rohsalzes wurden früher 10 Pf. pro 100 kg in Antechnung gebracht, so daß sich gerne Abnehmer dasür fanden und es wiederum den Salzwerken leichter wurde, ein genaues Durchschnittsmuster über die jeden Tag gesörderten Salze zu gewinnen. Als später der Mehrbetrag für gemahlene Salze auf 20 Pf. pro 100 kg erhöht wurde, weil der frühere Preis die Kosten sür das Mahlen nicht genügend gedeckt hatte, sahen sich die Salzwerke genöthigt, lediglich für Zwecke der Probenahme im Laufe der Schicht eine Anzahl Förderwagen Rohsalz mahlen zu lassen; später sind namentlich auf dem Leopoldshaller Werke im Verein mit dortigen Fabrikanten mehrsach Versuche angestellt worden, um auf mechanischem Wege ein unparteissches Muster zu gewinnen.

Daraus erkannte man, daß dieser Punkt nicht ohne Schwierigkeiten ist, insem die verschiedene Härte des Steinsalzes und Carnallits bewirken, daß letzterer sich seiner mahlt und das verschiedene specifische Gewicht beider wiederum seinersseits zu einer Schichtung derselben beiträgt, wobei der Carnallit als das leichtere Mineral obenauf zu liegen kommt.

Diese Sonderung geht in auffälligem Maße durch das Rlitteln während des Transportes in einem Elevator vor sich. In Folge dessen gelang es nicht, Pseisser, Kali-Industrie.

durch einen Querschlitz beim Auswurf des Becherwerkes ein dem Durchschnittsgehalt entsprechendes Muster abzutrennen; besser ging dies durch einen Längsschlitz in der Lutte, der mit Blech ausgefüttert auch zur Zeit noch in Leopoldshall in Anwendung ist.

Auf dem königlichen Werk zu Staßfurt läuft von etwa drei zu drei Minuten ein Becher in horizontaler Richtung quer durch die Lutte hindurch und auf dem Schachte Ludwig II. ist unterhalb eines der Becher eine Knagge angebracht, welche dessen Auswurf in eine getrennte Lutte veranlaßt.

Durch eine Feinmühle wird dieses Product weiter zerkleinert und mittelst eines Löffels gleichmäßig bemustert.

Nach dem sorgfältigen Mischen werden von dem so gewonnenen Muster 250 g in einem Glase verschlossen und am Ende der Woche aus den Tagesproben eine der Förderquantität jedes Tages entsprechende Portion herausgewogen, ein Antheil des hieraus hergestellten Gemenges weiter zerkleinert und hiervon die Analyse ausgeführt.

Durch Uebung der Bergarbeiter und gute Controle blieb der Gehalt meist dem Normalsatz von 16 Proc. Chlorkalium nahe (= 59,5 Proc. Carnallit) und kam nur ausnahmsweise auf 14 Proc. (= 52,1 Proc. Carnallit) oder auf 17 bis 18 Proc. Chlorkalium (= 62,24 bis 67 Proc. Carnallit).

Dagegen schwankt abhängig von den Förderpunkten, die gerade in Abbau begriffen sind, der Gehalt an Steinsalz zwischen 20 und 30 Proc. und der Kieseritgehalt zwischen 12 und 20 Proc.

In Leopoldshall traf besonders die fünfte Abbausohle die Kalisalzschichten sehr reich an Steinsalz und Kieserit, dagegen durch Wegsickern an Carnallit derart verarmt vor, daß der Abbau meist unterblieb.

Ueberschüssiges Chlormagnesium und Tachhydrit sinden sich gewöhnlich unterhalb der Kainitbildung in etwas stärkerer Proportion und wo die Schichten durch die Hebung aufgelockert wurden, trat hier auch öfters ein wesentlich höherer Thongehalt ein.

Im Verein mit dem, beim Lösen aus dem Tachhydrit entstehenden Syps, verursacht dieser Verluste durch schlechteres Absetzen und da die Convention der Fabriken es wünschenswerth machte, in dieser Beziehung einen Ausgleich zu schaffen, so wurde auf derartiges Rohsalz eine Sewichtsentschädigung gewährt, welche beim Heydtschacht auf 3 Proc., beim Achenbachschacht auf 8 Proc. und sür Neustaßfurt auf 5 Proc. bemessen war.

In größerer Tiefe werden diese Unterschiede mehr verschwinden, doch bietet zur Zeit hierdurch das Leopoldshaller und Ascherslebener Rohsalz einen Vortheil bei der Verarbeitung.

Nach einer während des Zeitraumes von nahezu $2^{1/2}$ Jahren unter Leitung des Verfassers verarbeiteten Quantität von circa 75 Mill. Kilogr. Carnallitz rohsalz dürfte die mittlere Zusammensetzung des damals in Staffurt geförderten Rohsalzes etwa die folgende gewesen sein:

```
15,7 Proc. Chlorkalium,
 21,5
            Chlornatrium,
             Chlormagnesium (incl. circa 0,2 Proc. Brommagnesium),
 21,3
             Chlorcalcium,
  0,3
            Magnesiumsulfat,
 13,0
            Unlösliches,
  2,0
            Krystallwasser.
 26,2
100,0 Proc.
```

Der Bereinfachung halber ist hierbei der ganze Kaligehalt dem Chlorkalium und die gefammte im löslichen Theil gefundene Schwefelsäure dem Magnestumjulfat zugewiesen worden, wennschon mitunter auch geringe Antheile Polyhalit (K₂SO₄, MgSO₄, CaSO₄ + 2H₂O) dabei vorkommen.

In gleicher Weise berechnet entspräche bies:

```
58,4 Proc. Carnallit (KCl, MgCl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O),
                  Steinsalz (Na Cl),
 21,5
 15,0
                  Rieserit (MgSO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>O),
                  Tachhybrit (CaCl<sub>2</sub>, 2MgCl<sub>2</sub> + 12H<sub>2</sub>O),
   1,5
                  Bischofit (MgCl<sub>2</sub> + 6H<sub>2</sub>O),
   1,6
                  Anhydrit, Thon, Boracit, Sand und Eisenglimmer.
   2,0
100,0 Proc.
```

Grundzüge ber Berarbeitung. Aus dem Berhalten diefer im Rohsalz vorhandenen Mineralien, sowie dem vorher über die Löslichkeitsverhältnisse von Chlorkalium und Chlornatrium in Gegenwart von Chlormagnesium Gesagten ergiebt sich von selbst die Berarbeitungsmethobe.

Der Carnallit zerfällt in Berührung mit Wasser in Chlorkalium, welches in mikroskopisch feinen Krystallen sich abscheibet und in eine Lösung von Chlormagnesium, die begünstigt durch die dabei statthabende Temperaturerniedrigung nur wenig Chlorkalium zurudhält. Beim Erhiten bes Gemenges steigt jedoch die Aufnahmefähigkeit für Chlorkalium bedeutend und bei nachfolgender Abkühlung wird der Ueberschuß desselben in größeren Arnstallen abgeschieden, so lange die Menge des anwesenden Chlormagnesiums die des in Lösung befindlichen Chlortaliums nicht um bas etwa Dreis ober Mehrfache übertrifft 1).

Bon diesem Verhältniß ab scheidet sich aus genügend concentrirten Lösungen mindestens gegen Ende des Erkaltens das Chlorkalium in Berbindung mit Chlormagnesium als Carnallit ab.

Die Löslichkeit des Carnallits in concentrirter Chlormagnesiumlauge ist bei niedriger Temperatur so gering, daß dieses Berhalten das wichtigste Mittel für die Trennung beiber an die Hand giebt; ebenfo zeigte die Tabelle auf S. 127, daß auch das Chlorkalium als solches mit der Concentration der Chlormagnesiumlauge bedeutend an Löslichkeit verliert.

¹⁾ Im reinen Carnallit verhält sich die Menge des Chlorkaliums zum Chlormagnefium wie 1:1,26 und im Rohjalz etwa wie 1:1,35.

Von gleichzeitig vorhandenem Steinsalz wird in der Chlormagnesiumlösung kalt etwas mehr gelöst als vom Chlorkalium, dagegen steigt seine Löslichkeit beim Erwärmen im Vergleich zum Chlorkalium in viel geringerem Grade und da Precht bei gleichzeitiger Wasserlösung beider für Chlornatrium mit der Temperaturerhöhung sogar eine Abnahme der Löslichkeit beobachtete, wird bei einer nur geringen Menge vorhandenen Chlormagnesiums wohl ein Gleichbleiben der Löslichkeit für alle Temperaturgrade auszusinden sein.

Vom Kieserit wurde gesagt, daß er erst nach seinem Uebergange in Bitterssalz in Wasser löslich wird; Zusührung von Wärme erleichtert diesen Borgang, die Gegenwart von Chlormagnesium hingegen verhindert denselben auch in der Hitze in um so höherem Grade, je concentrirter dessen Lösung ist.

Die geringen Mengen von Tachhydrit und etwa auch Polyhalit erleiden ebenfalls eine Zersetzung, in Folge deren ein Niederschlag von Gyps sich bildet, beim Tachhydrit aus dem Chlorcalcium auf Kosten der Schwefelsäure des Kieserits entstanden.

Die als in Wasser unlöslich anzusehenden Anhydrit (CaSO₄), Boracit (2 Mg₃ B₈ O₁₅, MgCl₂), Thon und Eisenglimmer (Fe₂ O₃) verhalten sich der Chlormagnesiumlösung gegenüber in gleicher Weise.

Wenn so die unlöslichen Theile und der Kieserit bei der Behandlung des Rohsalzes mit Wasser wenig berührt werden, so sindet doch ein theilweises Freislegen derselben statt. Es hat dieses seinen Grund darin, daß der Anhydrit in Form kleiner Krystalle in regelloser Weise dem Steinsalz, sowie auch dem Carnallit eingelagert ist, während die mehr zusammengehäuften Theilpartikelchen des Kieserits und Boracits (Staßsurtits) von meist leicht löslichen Salzgemischen durchsetz sind. Durch das mehr oder weniger vollständige Lösen dieser Salzstheile werden jene Stosse dann in schlammig pulverige Absätze übergeführt.

Verarbeitungsmethoden. Aus dem angedeuteten Verhalten der näheren Bestandtheile des Carnallitrohsalzes lassen sich folgende hauptsächliche Methoden seiner Verarbeitung ableiten:

- I. Behandlung desselben mit heißem Wasser ober Abfalllaugen, die an Chlormagnesium wenig reich sind, in nur für das Chlorkalium genügender Menge; der größere Theil des Chlorkaliums krystallisitt beim Erkalten der Lösung als solsches aus, der Rest wird nach dem Verdampfen als Carnallit gewonnen.
- II. Behandlung des Rohsalzes mit einem Ueberschuß heißer chlormagnesiumreicher Lauge; beim Erkalten scheidet sich krystallisitrter Carnallit ab, der seinerseits
 durch Behandlung mit kaltem Wasser nach Methode III. oder auch durch heißes
 Lösen mittelst Wasser in Chlorkalium und Chlormagnesium zerlegt wird.
- III. Behandlung des Rohsalzes mit einer nur für die Zerlegung des Carnallits genügenden Menge kalten Bassers oder geeigneter Laugen; das Chlorskalium scheidet sich als Schlamm in der Form mikroskopischer Arhstalle ab, die mechanisch von der Flüssigkeit und den gröberen oder specifisch schwereren Theilen getrennt werden müssen.

Weitere Methoden, die aber theils gar nicht im Großen zur Ausstührung gelangten, theils der ungenügenden Rentabilität halber bald wieder aufgegeben wurden, waren gegründet:

- a. Anf die Trennung der verschiedenen im Rohsalz enthaltenen Mineralien auf mechanischem Wege durch den Unterschied ihrer specifischen Gewichte.
 - b. Auf das Zerstören des Chlormagnesiumgehaltes durch Glüben.
- c. Auf die Entfernung des Chlormagnesium = und Chlorcalciumgehaltes durch Behandeln mit Amhlalkohol, worin beide löslich, die übrigen Substanzen aber unlöslich sind.
- d. Auf das Fällen der Alkalichlorstre durch Einleiten von salzsaurem Gas in die Lösung des Rohsalzes.

Für die gewöhnlichen Zwecke der Chlorkaliumfabrikation wird allgemein nur die Methode I. angewandt, weil sie erlaubt, 80 Proc. der Gesammtausbeute sofort als schön kryskallisirtes Product zu erhalten.

Die Methode II. schließt in intensiverem Grade die Löslichkeit des Magne-siumsulfats und Chlornatriums aus, weshalb sie früher gewöhnlich da gewählt wurde, wo es sich um Darstellung besonders hochgrädiger Waare handelte:

Da Chlornatrium neben Chlorkalium in wässeriger Lösung mit Erhöhung der Temperatur an Löslichkeit abnimmt, würde man diesen Zweck noch besser durch Umkrhskallistren des niedergrädigen Chlorkaliums erreichen, dagegen würde dabei vorhandener Kieserit in Abwesenheit des Chlormagnesiums an Löslichkeit wesentlich gewinnen, weshalb auch eine derartige Trennung der nach b., c. und d. erhaltenen Producte sich nicht praktisch erweist.

Zur Zeit arbeitet man in den meisten Fabriken nach einer Modification der Methode I., welche die Methode II. überflüssig gemacht hat.

Scheinbar am einfachsten und billigsten müßte sich die Methode III. stellen, jedoch ergiebt dieselbe nur auf künstlich durch Krystallisation erhaltenen Carnallit angewendet ein von Kieserit freies Product, dessen schlammig seine Beschaffenheit seine Reinigung erschwert und dasselbe nicht für alle Zwecke verwendbar macht. Auf Carnallitrohsalz sindet das Versahren daher nur Anwendung, wenn ein Kieseritgehalt des Chlorkaliums von Nupen sein kann, wie dies für landwirthsschaftliche Zwecke der Fall ist.

Die Grundlagen für die Zersetzung des Carnallits waren bereits in den mehr als 10 Jahre früher veröffentlichten Arbeiten Balard's über Meersalzsmutterlaugen bekannt gegeben; ebenso wurde die Gewinnung der Kalisalze aus Salinenmutterlaugen in dem benachbarten Schönebeck (Hermann), sowie in Artern (Fr. Miller) theilweise schon seit Beginn des laufenden Jahrhunderts betrieben.

So war es eigentlich zu verwundern, daß die von einer Anzahl chemischer Fabriken auf Beranlassung der oberen preußischen Bergbehörde angestellten Berstuck so wenig Anregung zur fabrikmäßigen Berarbeitung der Carnallitsalze boten und daß die endlich entstandenen Fabriken anfänglich vielsach mit Schwierigskeiten zu kämpfen hatten. — Es erklärt sich das jedoch dadurch, daß für die Operation des Lösens, die Trennung der Schlämme n. s. w. praktische Erfahrungen und Einrichtungen sehlten; ferner, daß man einer einfachen und sicheren Methode sür die analytische Untersuchung der vielsachen vorkommenden Laugen und

Zwischenproducte ermangelte und so bei ihrer ohnedies, je nach den stattgehabten Bedingungen sehr wechselnden Zusammensetzung über die passendste Verwerthung oft im Unklaren blieb.

Chlorkaliumgewinnung aus dem Carnallitrohsalz nach I. durch Extraction mit kochendem Wasser oder entsprechenden Langen.

Von Beginn der Chlorkaliumindustrie bis heutigen Tags vorwiegend ansgewandt, soll dieses Verfahren zuerst besprochen und jede Abweichung in den Details, soweit dieselbe nicht unzertrennlich einer der anderen Methoden zugehört, gleich hier mit erörtert werden.

Die vorerwähnte Modification besselben besteht darin, statt des Wassers Mutterlauge zum lösen zu verwenden, die vom Rückstande getrennte lösung aber vor dem Absetzen in geeignetem Grade mit Wasser zu verdünnen, um auch gegen Ende des Erkaltens eine Abscheidung von Carnalit zu verhindern.

Der Gang dieser Aufbereitung ist turz gefaßt folgender:

Das zerkleinerte Rohsalz wird unter Zusührung von Wärme mit einer nur für die Lösung des Carnallits genügenden Menge eines Laugengemisches beshandelt. Die klar abgezogene Lösung läßt beim Erkalten den größten Theil des Chlorkaliums als solches auskrystallistren; vom Waschen oder Aufkochen des Rücksstandes und Schlammabsatzes herrührende Laugen, sowie weitere Abfallaugen, dienen für die nächste Löseoperation.

Die Mutterlauge von dem auskrystallisten Chlorkalium (erste Mutterslauge) wird so weit verdampft, daß alles noch darin vorhandene Chlorkalium beim Erkalten als Carnallit (Doppelsalz) auskrystallisirt. Die hiervon abgehende Mutterlauge, auch Endlauge oder Chlormagnesiumlauge genannt, wird beseitigt, das Doppelsalz aber durch Lösen in Wasser in sich ausscheidendes Chlorkalium und eine das Chlormagnesium enthaltende Mutterlauge (zweite Mutterlauge, auch Raffinatmutterlauge genannt) zersetzt, welche letztere meist mit zur Verdampfung gelangt.

Das zuerst austrystallistrte Chlorkalium, sowie das aus dem Doppelsalz erhaltene, wird durch Abdecken noch im Reingehalte erhöht, darauf getrocknet oder calcinirt.

Aus dieser Betrachtung ergeben sich folgende Abschnitte:

1. Bereitung und Trennung der Rohlösung.

- 2. Abscheidung des beim Abkühlen auskrystallistrenden Chlorkaliums.
- 3. Verdampfung der Mutterlauge zur Krystallisation des Doppelsalzes.
- 4. Trennung und Aufbereitung des Carnallit = Doppelsalzes.
- 5. Reinigung beiber Sorten Chlorkaliums durch die Deckoperation.
- 6. Fertigstellung des Chlorkaliums durch Calcination oder Trocknen.

Darftellung ber Rohlöfung.

Die Bereitung der Lösung aus den Carnallitrohsalzen ist bei weitem die wichtigste aller Operationen bei der Gewinnung des Chlorkaliums und von ihrer sorgfältigen Leitung hängt das bessere oder schlechtere Ergebniß der Fabrikation wesentlich mit ab.

Die nähere Zusammensetzung der erhaltenen Lösung, Rohlösung, Rohs salzlösung, fälschlich auch wohl Löselauge genannt, ist selbst bei gleichem Grade der Senkwage eine sehr wechselnde, je nachdem die zum Lösen verwandte Flüssigsteit nur Wasser war, oder aus verschiedenen der im Laufe der Fabrikation resultirenden Laugen bestand.

Ebenso abhängig ist ihre Zusammensetzung aber auch von der Duantität des angewendeten Rohsalzes und namentlich von der Dauer der Einwirkung auf das Rohsalz, die ihrerseits meist schwächeren oder stärkeren Dampf als Ursache hat.

Im Allgemeinen stellt sich das Resultat um so günstiger, in je kurzerer Zeit die Fertigstellung der Lösung erfolgt und je weniger hierbei die Nebensubstanzen wie der Kieserit angegriffen werden.

Wie früher gesagt, ift auch der Wechsel in der Qualität der Carnallitrohsalze von großem Einfluß auf das Resultat.

Ein höhergrädiges und an thonigen Bestandtheilen armes Rohsalz ergiebt für die gleiche Zahl aufgewendeter Procente Chlorkalium eine viel günstigere Ausbeute als ein niedergrädiges und thonreiches. Die Erklärung hierfür liegt sehr nahe, da mit der Zunahme der die Hauptverluste herbeisihrenden Abfallproducte die Ausbeute an Chlorkalium geringer werden muß.

Auch der Zustand der Zerkleinerung des Rohsalzes ist von Bedeutung für die Wirkung des Lösungsmittels; so fordert eine chlormagnesiumreiche Lauge bei ihrem geringeren Angriffsvermögen eine stärkere Zerkleinerung des Rohsalzes als diese bei Wasser nöthig, welches den Carnallit mit Leichtigkeit zerlegt.

Das Gleiche gilt von der Disposition der Lösevorrichtungen, die dieserhalb auch unter allen in der Chlorkaliumfabrikation angewandten Apparaten die zahlreichsten Berbesserungsversuche aufzuweisen haben.

Die Zerkleinerung des dem sogenannten Salzraum oder Salzperron zugeführten Rohsalzes geschah früher vielfach mittelst langgestielter Hämmer, wie die Steinklopfer sich deren bedienen und die meist über kopfgroßen Stücke wurden hierbei zur Größe einer starken Faust reducirt.

Später kamen hierzu mehr mechanische Vorrichtungen in Anwendung.

Unter diesen stimmt der Blake'sche Steinbrecher, auch Nußknader genannt, insofern mit dem durch die Hämmer erzielten Producte überein, als bei seinem oberflächlichen Zerdrücken vor Allem der spröde und weichere Carnallit zum Zerkleinern gelangt, während der zähere Kieserit und das härtere Steinsalz in gröberen Stücken hinterbleiben, die bei der Operation des Lösens weniger ans gegriffen werden und so auch verhältnißmäßig weniger Schlamm ergeben.

Der geringere Grab ber Berkleinerung erlaubte auch die größeren Stude bes Steinfalzes vor ober nach der Löseoperation auszusuchen, um dieselben beispielsweise für Zwede der Glaubersalzsabritation zu verwenden.

Ebenfo tonnten größere Boracitinollen, bie im Inneren bes Robfalges

eingeschloffen gewesen maren, von ben Arbeitern ausgelesen werben.

Der befferen Ausnutzung des Rohfalzes halber wird gegenwärtig allgemein ein höherer Grad der Zerkleinerung augewendet. Fig. 23 zeigt einen Steinsbrecher Blate'schen Spstems im Längsschnitt nach dem Maßstade von 4 cm gleich 1 m.

Die Aufstellung besselben geschieht zur Erleichterung bes Ginwerfens am besten so, bag ber obere Rand bes Brechmauls a mit bem Boben bes Galg-

raumes in ein gleiches Niveau gebracht wirb.

Der Apparat ift größtentheils in Gugeisen hergestellt, jedoch find bie Rinnbaden mit fraftigen, fcmiebeeisernen, oft gewellten Platten beseit und bas Ber-

Fig. 23.

bruden bes eingeführten Daterials geschieht ber Art, bag ber Excenter d in feiner bom Brech. maul a entfernteften Stellung, burch ben mit ihm in Berbinbung ftebenben Rniebebel, ben unteren Theil bes beweglichen Rinnbadens f bem fixen Rinnbaden annähert. Die Größe biefer Unnäherung (Ausfallipalt) läßt fich burch bie Stellschraube b reguliren, welche bas mit ihr verbundene Reilftud nach Bunfch angieht ober nachläßt. Größere Beränderungen ber Spaltweite laffen fich auch burch Ginlegen längerer ober fürzerer Bebeiftilde

bewertstelligen. Der über eine Drahtstange geschobene, eine Spiralfeder bergende Gummipuffer o dient dazu, den Kinnbaden f zurückzuziehen, also den Spalt zu erweitern, sobald durch die veranderte Stellung des Kniehebels der Drud aufgehört hat darauf zu wirken.

Den Betrieb des Apparates vermittelt die Riemenscheibe g und das Schwungrad e.

Nenerer Zeit sollen sich Steinbrecher, welche ohne Aniehebel direct burch ben Ercenter wirten, durch ruhigeren Gang und geringere Abnutung besser bewährt haben; das Neustaffurter Wert hat bergleichen von G. Mehler in Nachen angeschafft.

Roch häusiger angewandt sind die zuerst vom königlichen preußischen Salzwert zu diesem Zweck benutten Salzmühlen nach dem System der Kaffees mühlen, von denen namentlich die in Staßfurt selbst von der Maschinensabrit und Eifengießerei von G. Sauerbrey angefertigten sehr beliebt sind. Siehe

Fig. 24 und 25, Maßstab 2 cm gleich 1 m ein alteres und ein neueres Modell biefer Firma.

Die Aufstellung der Mühle geschieht wie beim Steinbrecher der Art, daß der obere Rand des Rumpfes, in den das Rohfalz eingeworfen wird, mit dem Salzaum in gleichem Niveau steht. Die Mühle ist in Sußeisen ansgesührt und zwar der Stein, Mahlrumpf und die Mahlkränze in Hartguß. — Die Innen-wände des Mahlrumpfes d erweitern sich nach unten zu etwas, während der durch die stehende Welle darin in Rotation versetzte Stein & (Fig. 25, a. f. S.) einen nach oben versängten Conns darstellt, welcher durch die Stellschraube a in verticaler

Big. 24.

Richtung gehoben ober gesenkt werben fann. Bei ber Hebung verengert der Stein burch Annäherung seines breitesten Theils an den unteren Rand des Mahleumpses die dort vorhandene treissörmige Spalte, er wird also nur noch ein kleineres Korn durchkassen. Der Stein und Mahkrumps sind mit oben stärker, unten schwächer hervortretenden, leistenförmigen Backenstücken versehen, die auf dem Durchschnitt Fig. 25 sichtbar, an einander vorbeilausend die Salze sassen und in ein immer kleineres Korn überführen.

Für Zwede eines filt die Lösung jedoch unnöthigen, noch feineren Korns werben an den Stein sowohl wie an den Dahlrumpf aus je zwei Salften bestehende und mit scharf leiftenformigen Babnen besetzte Dahlfranze g durch An-

schrauben befestigt, die so eine Fortsetzung bes Steines und Rumpfes bilden und ben bazwischen vorhandenen Spalt noch wesentlich verengern.

Fig. 25 zeigt bei k die Abfilhrungsöffnung der hier gußeisernen Schurre c, ein ebendort sichtbares, von der Welle herumgefilhrtes Ausstreichmesser verhindert das Ansammeln des Mahlgutes; f ist das Spurlager für die stehende Welle, d ein Zahnradvorgelege und e zeigt die Riemenscheiten, deren feste (poulie fixe) die Mühle in Gang setzt, während die lose (poulie folle) zum Unterbrechen des Betriebes dient.

Big. 25.

Filtr eine mäßige Zerkleinerung bes Materials, etwa bis zu Hühnereigröße, bietet ber Steinbrecher bei geringer Abnupung und selten vorkommender Störung im Gange den Bortheil, bedeutende Quantitäten des Materials fördern zu können; bei verlangtem Kleinerem Korn von etwa Rußgröße abwärts, arbeitet er zu langsam und die Kaffeemühle verdient den Borzug.

Eine Gruson'sche Hartgußtaffeemuhle von 1 m Durchmeffer bes Mahlrumpfes bewältigt in ben Altaliwerten zu Besteregeln die gesammte besteutende Bergrbeitung (fiebe S. 253).

Bielfach vereinigt man auch beibe Apparate, indem man das gröbere Product eines Steinbrechers noch durch eine Kaffeemuhle paffiren läßt; ein Steinbrecher genugt der Art, um für mehrere Raffeemühlen das Material vorzuarbeiten. Die Lösekelsel waren früher vielfach so niedrig aufgestellt, daß man eben noch im Stande war, von dem am Boden befindlichen Ablaßhahn aus mit Bequemlichkeit die Lange nach sämmtlichen Arnstallistrgefäßen hinzuleiten, wogegen diese Simichtung ermöglichte, das etwas zerkleinerte Rohfalz mit der Schaufel direct in die Lösekessel einzuwerfen.

Bu diefem Behufe war in ber ben offenen Salgraum vom Löseraum trennenben Band über jedem ber Löselessel eine mehr breite als hohe Deffnung angebracht.

, Fig. 26.

von welcher aus eine turze Schurre von Brettern, die, um Sprizen zu vermeiden, am Ende noch mit einem Stück Sackgeug umhangen war, das Salz dem Lösekessel zuführte.

Später ließ man nach dem Borgange von Leisler & Townsend, die überhaupt zuerst vorwiegend maschinelle Einrichtungen in ihrer Kalifabrik zur Anwendung brachten, das Salz durch Becherketten (chasno à godets) über das Riveau der Löselessel transportiren und es durch geneigte Schurren dem jeweilig in Füllung begriffenen zuleiten.

Fahrstithle (monte - charge) haben ben Nachtheil, eine besondere Bedienung und einen momentan viel stärkeren, weil weniger gleichmäßig vertheilten Dampsverbrauch nöthig zu machen.

Die Lösetessel wurden dann gleich so hoch aufgestellt, daß man nicht nur mehrere Schlammabsatzesäße unterhalb des Ablaßrohres und über dem Niveau der Arnstallisurgesäße einschalten, sondern gleicherzeit auch den von der Lösung erhaltenen Rückstand birect über dem Nisveau hoher Rückstandshalden ausstützen konnte, zu denen der Schienenweg sür die kleinen Kippwagen häufig über die Dächer der übrigen Fabrikräume hinssibrte.

Die Becherketten ober Elevatoren bestanden meist aus fräftigen, doppelten Leberriemen von etwa 20 om Breite, benen in regelmäßigen Abständen eisenblecherne Becher von einem bis zwei Liter Inhalt mit ihrem flachen Ruden aus gehestet waren (H auf Fig. 127 unter Kalidinger).

Die bei vollen Bechern nicht unbedeutende Belastung dieser Riemen verursachte eine nach und nach bis zu 10 Proc. der ursprünglichen Länge betragende Ausbehnung, und da bei nicht genugend straffer Spannung ein Gleiten berfelben kanm zu vermeiden, wurde eine öftere Verkürzung des Riemens nöthig. — Noch lästigere Betriebsstörungen bewirkte aber das Reißen der durch die fortwährende Feuchtigkeit allmälig hart und brüchig gewordenen Lederriemen.

Riemen aus vulcanisirtem Kautschut mit mehrfachen Einlagen eines Hanfsgewebes widerstanden der Feuchtigkeit besser, dehnten sich aber eher noch stärker aus und wurden schließlich auch hart und rissig. — Einzeln wendete man auch eine Art aus kurzen, schmiedeeisernen Stäben zusammengesetzter Ketten an, die über der Länge ihrer Glieder entsprechend geformte polygone Trommeln liefen.

Fig. 26 (a. v. S.) stellt im Maßstab von 1 cm gleich 1 m ein solches Becherwerk dar, wie es von Jos. Pallenberg in Mannheim fabricirt wird. Die obere Kettentrommel steht mit einer Spannvorrichtung in Verbindung; durch die Riemensscheibe wird mit Hülfe von ein Paar Zahnrädern der Betrieb vermittelt.

Auch diese Retten nutten sich an ihren gleitenden Kanten stark ab.

Am besten bewährten sich die englischen Stahlketten mit kreuzweise gestellten Gliedern, die von Anfang der siebziger Jahre ab alle anderen Einrichtungen vers drängten.

Ganz von der Form gewöhnlicher Ketten sind die Becher je flach gestellten Gliedern angeheftet und gewöhnlich dient ein beiderseits über den Becher hinausragender Eisenstab dazu, auf zwei seitlich aufgestellten Balken gleitend, dem Gange jedes Schwanken zu benehmen.

Das laufende Meter einer solchen Stahlkette, beren Glieder etwa 2,6 cm stark waren, wog 14,9 kg und der Preis war damals 80 Pf. pro Kilogramm des Gewichts. Die Gesammtlänge dieser Kette betrug circa 36 m, bei geringerer Länge genligt auch eine geringere Stärke der Glieder.

Wichtig ist für den guten Gang der Becherwerke eine möglichst gleichmäßige Belastung, was an sich schon auf die mechanische Zerkleinerung hinflihrte.

Freilich genügte es nicht immer gegenüber der Bequemlichkeit und dem Muthwillen der Arbeiter den Zerkleinerungsapparat dicht neben dem Elevator aufzustellen, sondern man sah sich öfters auch noch genöthigt, die Einfallöffnung zum Elevator mit einem kräftigen Roste zu verschließen, dessen Eisenstäbe nur Stücken von genügender Kleinheit Durchlaß gewährten.

Fig. 27 zeigt die Seitenansicht einer erhöhten, Lösethurm bes nannten Aufstellung der Lösekessel, wie B. Schultze dieselbe für E. Nette, Faulwasser & Co. einrichtete, im Maßstabe von 6 mm gleich 1 m. Der Rohsalzraum ist hier vertieft, um zu erlauben, in gewissen Fällen auch für mehrere Tage Borrath zuzussühren. Der Steinbrecher B und der Elevator C besinden sich etwa in der Mitte des Rohsalzraumes, während zu beiden Seiten ein massiver Unterdau F je einen der Lösekessel E trägt. Oberhalb der Lösekesselssind zwei Reservoire D aufgestellt, das eine sür Wasser, das andere sür Lösekauge. Bei N sind einzelne Becher des Elevators sichtbar; M ist die Leitungsrinne zum Ablassen der sertigen Lösung, G ein Absetzasten sür dieselbe, H sind Krystallisirstästen, K Reservoirs zur Trennung der Ausstochlauge von Schlamm.

Bei I befindet sich ein Injector zur Hochbeförderung der Auftochlauge. Links unterhalb des Lösekessels steht ein Schienenwagen L zur Abfuhr des Löseruckftandes, ein gleicher rechts vom Salzraum zur Anfuhr des Rohsalzes.

Das Entladen geschieht hier durch Berabschlagen einer Seitenwand des Bagens. Roch rascher läßt sich dasselbe durch die Einrichtung der sogenannten Kreiselwipper ausführen. Dierbei wird der Förderwagen in ein leicht um seine Längsare drehbares Eisengestell eingesahren und nach dem Festhaken mit diesem vollsommen um sich selbst gedreht, wobei eine momentane Entleerung erfolgt. Siehe Fig. 68, S. 206.

Fig. 27.

Bei günftiger Lage laffen sich auch die Eisenbahnwaggons direct an die Seite des Salzraumes anschieben, so daß das Salz nur noch mittelft Schauseln übergeworfen zu werden brancht.

Bo der Salzraum mit Mühle fich nicht in directer Nahe der lösekeffel aus beingen läßt, tann der horizontale Transport des Mahlguts auch durch eine archimedische Schraube bewirkt werden, wie dies bei Leisler & Townsend geschah und neuerer Zeit in Schmidtmannshall für das Chargiren der in einer Reihe befindlichen 20 lösekessel in Anwendung gebracht worden ist.

Die Ginricht ung ber lofeteffel betreffend waren gleich im Beginn ber Chlorfaliumfabritation bie wesentlich verschiedenften Arten vertreten.

Während A. Frant anfangs mit über freiem Feuer heizbaren Pfannen arbeitete, hatten Borfter & Grüneberg cylindrifche Ressel mit eingelegten Lochböben und Dampfzuleitung unterhalb dieser, Leisler & Townsend aber geschlossen Ressel, die mit Dampfrohr und Rührwert versehen waren.

Die Pfannen für freies Feuer hatten meist die Form eines wenig tiefen Kastens mit nach unten zurücktretenben Seitenwänden und einem schwach gewölbten Boben. Die geneigten Seitenwände waren der Anbringung von Heizcanälen dienlich und die flache Form sollte das Umrühren erleichtern und somit auch das Ausbrennen verhindern.

Fig. 28.

Fig. 28 stellt im Maßstabe von 3 cm gleich 1 m die Lösetessel von Borfter & Gruneberg bar, die sich einzeln auch noch bis auf die neueste Zeit erhalten haben.

Etwa 15 om über dem Boden des geradwandigen Cylinders sindet sich ringsum auf dem Winkeleisen & aufruhend und in der Mitte noch durch die Stützen e gehalten ein Lochboden in zwei Hälften mit Löchern von 1 bis 1,5 cm Weite, die in Abständen von 4 bis 5 cm von einander angebracht waren. Auf diesem Lochboden war in einsacher Lage gebrauchtes Saczeug gleichmäßig ausgebreitet, darüber hinweg aber kam häusig, um das Berschieben zu verweiden, nochmals ein eiserner Lochboden in zwei Hälften. Bon der Dampfleitung a sich abzweigend und durch das Bentil d abgeschlossen, trat ein Dampfrohr e die unter-

halb des Doppelbodens und theilte sich bort gabelförmig in drei Zweige d, deren jeder etwa dis zur Mittellinie des Kessels sich fortsetzend dort offen endigte. Das Ablassen der fertigen Lösung geschah durch den Hahn f. Der auf dem Siede boden bleibende ungelöste Kückstand wurde mittelst Schaufeln auf daneben geschobene, auf Schienen lausende Kippwagen übergeworfen. Der Siedboden selbst mußte nach jeder zweiten oder dritten Operation aufgehoben und nach Entsernung des trotz Leinwandzwischenlage darunter gelangten Schlammabsatzes wieder frisch eingelegt werden.

Ein weiterer Uebelstand war der, daß der eiserne Doppelboden, sowie der Resselboden selbst, in der Nähe der Mündung der drei Dampfrohrzweige stark angegriffen wurden. Dagegen waren diese Kessel billig, weil ihre Wandung nicht überstark zu sein brauchte. Aus der gleichen Ursache erkalteten sie rascher und erleichterten dem Arbeiter das Auswersen des Rückstandes.

Ihrer Größe nach erlaubten sie von 5000 bis 7500 kg Rohsalz in einer Operation zu verarbeiten. Die Lösekessel von Leisler & Townsend bewälztigten 20 000 bis 25 000 kg in jeder Operation. Aus lauter gußeisernen Absichnitten zusammengesetzt, die untereinander durch nach außen hervortretende Randleisten verschraubt waren, bilbeten sie geschlossene Eplinder mit etwas geswöldtem Deckel von 3 m Durchniesser und 3 dis 4 m Tiese. Senkrecht mitten hindurch lies eine kräftige Welle mit Armen, oberhalb des Kessels das Zahnradsvorzelege tragend, unterhalb desselben mit einer Schraubenvorrichtung in Berbindung, mittelst deren zur leichteren Ingangsetzung nach stattgehabter Unterstrechung die Welle nebst Rührwert etwas gehoben werden konnte, um dann allmälig wieder gesenkt zu werden.

Bier den Boden beherrschende Arme trugen Messer und Kraten. Anfänglich waren an denselben 200 kg schwere Sisenplatten durch Charniere aufgehangen, welche die Zerkleinerung des Rohsalzes während der Löseoperation selbst bewerkstelligen sollten, jedoch den Uebelstand hatten, eine große Menge Schlamm zu erzeugen.

Später zog man vor, das Rohsalz gleich gemahlen anzuwenden. Das Einstragen desselben geschah durch eine Deffnung im oberen Theile, die während des lösens hermetisch verschlossen war.

Das Entleeren des Rückstandes wurde unter Mithülfe des Rührwerks bewerkstelligt. Der durch ein ringförmiges Dampfrohr mit vielen Deffnungen eingeführte Dampf hatte 4 Atmosphären Spannung.

Douglas (Leopoldshütte) arbeitete ebenfalls mit geschlossenen Lösekesseln; das Rührwerk hatte dort 5 cm starke eiserne Arme, das Zahngetriebe für dasselbe fand sich unterhalb des Kessels und noch darunter, in Verbindung mit dem Lagersgestell, die zum Heben der Welle dienende Schraube.

Zum leichteren Auswerfen des Rückstandes war eine Mannlochthur dicht über dem Boben angebracht.

Auch von Borster & Grüneberg wurde ein Versuch gemacht, in gesichlossenen Kesseln aus sehr kräftigen schmiedeeisernen Platten die Lösung ohne Rührwerk, aber unter erhöhtem Druck herzustellen.

Hier war auch bereits eine selbstthätige Entleerung vorgesehen, indem sich die Kessel nach unten verjüngten und dort einen Gußansatz mit Mannloch trugen.

In dem verengerten Theile war ein Lochboden in zwei Halften burch Charniere beweglich in der Weise angebracht, daß er nach dem Ablaufen der Fig. 29.

Lösung burch Aushängen ber ibn haltenben eifernen Stangen, nach unten fich öffnete.

Diese Versuche ergaben jedoch ein weniger gunstiges Resultat als die bei niederer Temperatur dargestellten Lösungen und der Hauptverlust lag in einer vermehrten Bildung von Kalium-Magnesiumsulfat, so daß man später allgemein mit offenen Lösekesseln ohne Druck arbeitete.

A. Frank erhöhte den das Salz tragenden Doppelboden der Art, daß $^{1}/_{4}$ oder $^{1}/_{8}$ der Gesammthöhe des Lösekessels unterhalb desselben blieb, wodurch die Lösung in wesentlich kürzerer Zeit und mit geringerem Dampfauswande vollendet wurde. Als Uebelstand dieser Disposition ist zu erwähnen, daß sich unter dem Doppelboden viel Schlamm ansammelte, so daß die Lösung beim Ablaufen sich wieder trübte.

Wünsche zur leichteren Entleerung des Rückstandes die schiefe Sbene in die Disposition der Lösekessel einzuführen.

Der gleichen Ibee entstammte später ein unter Aussicht von Eug. Schmibt sür den Neubau der Leopoldshütte nach ihrer Hereinziehung in die Bereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall hergestellter Lösekessell, Fig. 29, Maßstab 4 cm gleich 1 m, der sich durch besonders dauerhafte Construction auszeichnete. Der unten conisch zulaufende Kessel trägt am unteren Ende einen mannlochsartigen Schraubenverschluß zum Entleeren des Rückstandes. Darüber sindet sich ein aus vier kurzen Röhren construirter Sockel D, mit dem das gußeiserne Ringsstück overbunden ist. Auf dieses letztere stützt sich ein sächersörmiger, gußeiserner Rost zum Tragen des Rohsalzes, der sich am oberen Ende noch gegen das kreisssörmige Winkeleisen b ansehnt.

Zwei der geschlisten und noch Schlitze zwischen sich fassenden Roststäbe C sieht man von der Seite in ihrer richtigen Lage, zwei andere sind, von oben gesehen, neben dem Kessel sür sich dargestellt. Unterhalb des Rostes liegt ein ringsförmiges Dampfrohr E, nach unten mit zwei Reihen kleiner Löcher versehen. Ein unten und oben offenes, weites Rohr aus Eisenblech B legt sich mit einem ihm angenieteten Ringe gegen das Gußstück c und bildet hierdurch mit dem Roste einen das Rohsalz zurückaltenden Abschluß nach unten.

Eine Anzahl länglicher Schlitze im oberen Theile dieses Rohres vermitteln die durch Erwärmung hervorgerufene Circulation der Lauge.

Nach dem Ablassen der fertigen, unklar ablaufenden Lösung wird das Wannloch geöffnet und das Rohr B mittelst einer über eine Rolle gleitenden Lette senkrecht in die Höhe gezogen, worauf dann der nicht mehr zurückgehaltene Löserückstand mit großer Behemenz an dem Roste herunterschurrt.

Weniger ungestüm geschah die Entleerung bei einem durch B. Schultze eingerichteten Lösekessel, den Fig. 30 (a. f. S.) und Fig. 31 (a. S. 147) im Maßestabe von 2 cm gleich 1 m wiedergiebt.

Der Boden sowie der Lochboden e sind nach vorn geneigt und trägt ersterer an der tiefsten Stelle einen sackförmigen Ansat von Gußeisen, dem nach vorn das Mannloch f einverleibt ist. Unterhalb dieses ist nach der Seite zu die Abslußöffnung c für die fertige Lösung angebracht. Den Abschluß des rohrsörmigen Ansates nach unten übernimmt ein Verschlußtegel mit mittelständigem Gummisting g. Zur Führung desselben geht eine Stange mitten hindurch, am unteren Ende mit Schraubengewinde versehen, um mittelst Querbügel und Radschraube

ben Regel anziehen und festhalten zu können; nach oben bin fich verlängernd und von einer Rette gefaßt, die über die Rolle a wegläuft.

Wird Stange und Berschlußtegel gehoben, so nimmt letterer eine treisrunde Scheibe b nebst Leitrohr mit und eine Deffnung im Doppelboden wird frei, durch welche die Entleerung des Allassandes sehr leicht zu bewertstelligen ift.

Das Mannloch f bient für die vollständige Reinigung unter dem Doppelboben, wobei aber alles durch ben rohrförmigen Ansatz nach unten abgeht. Ein

Fig. 30.

Borzug biefes Reffels liegt namentlich in bem fehr vollständigen Ablaufen ber Löfung.

Die zweite Ansicht zeigt ben Ressel von oben gessehen, wobei die Blechsschen, wobei die Blechsscheibe dand der Lochboden weggebacht sind, um das mit zahlreichen Löchern verssehene und in rationeller Weise nach dem geschlossenen Ende zu verengerte Dampfrohr d besser hersvortreten zu lassen.

Eine weitere Form bet Lösekessel wurde später zuerst in ber Fabrik von Lindemann & Co. eins
geführt und fand mehrsache Rachahmung. S. Fig. 32
im Maßstab von 2 cm =
1 m.

Dier ist ber eigentliche Boben noch stärker geneigt, ber Doppelboben e hingegen horizontal. Letterer ist mit zahlreichen 8 mm weiten Löchern verschen

und trägt, in der Mitte durch Charniere beweglich, eine Fallthür b in zwei Sälften, die ebenfalls aus gelochtem Blech gefertigt und mit verstärkenden Banbern besetzt ist.

Weiter ist über diese Doppelthitr weggreisend ein an seinen beiben Enden ebenfalls durch Charniere beweglich angehefteter Bügel a angebracht, an dem die Thurhälften je mit einer lurzen Rette aufgehangen sind. Steht der Bügel aufrecht, so hält er die Thuren geschlossen. Um ihn in dieser Lage zu erhalten, ist nun durch eine, zwischen beiben Thurhälften befindliche Deffnung, ein eiserner Stab h hindurchgestedt, der unten auf dem Boden aufruht, zugleich aber durch zwei an dem oberen Ende hervorragende Stifte den Bliges am Umfallen verhindert.

Rach bem vollfommenen Ablaufen ber fertigen Lösung burch e wird bas Mannloch geöffnet und von hier aus mit einem träftigen Schlage ber Stab von beiner Unterlage hinweg umgestoßen.

Fig. 31.

Fig. 32.

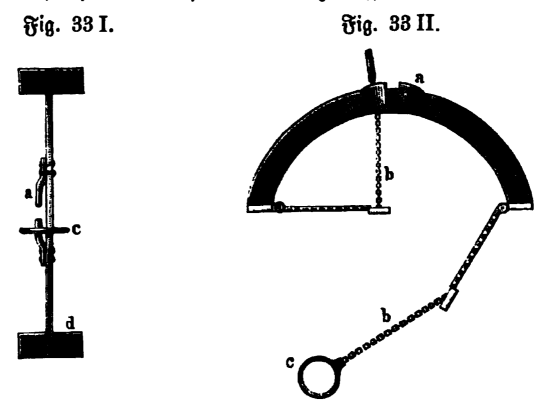
Der nun nicht mehr gehaltene Bügel wird von den mit Salz belasteten Fallthüren zum Umsallen gebracht und diese öffnen sich nach unten, so weit die Länge der Ketten es gestattet.

Durch Einführung eines mittelst Gummischlauches überall hingelenkten Wasserstrahles wird bei gemahlenem Salz der Rückstand theils in Substanz, theils als Lösung in wenigen Minuten durch das Mannloch entleert.

Das kreisförmige Dampfrohr d mit zwei Reihen Deffnungen nach der Seite und nach unten liegt bei diesem Kessel um das von der Fallthür eingenommene Viereck herum.

Bei mehreren später bei Wüstenhagen & Co. in Hecklingen eingerichteten Kesseln besselben Systems wurde der Bügel durch je zwei seitliche Endlappen d am Doppelboden festgenietet (siehe die Fig. 33 I und II, Maßstab 3 cm gleich 1 m).

Weiter sind demselben an seinem Scheitel zwei lappenförmige Ansätze a angenietet, die mit ihm je eine nach der Mitte zu offene Gabel bilden. Zwischen



diese Gabeln schieben sich die an den Fallthüren angehefteten Ketten d ein, durch einen breiteren Schlußring dort festgehalten.

Wird mittelst eines Hakens dieser Schlußring gefaßt und nach der Deffnung der Gabel hingezogen, so klappt die entsprechende Thurhälfte herunter und die weitere Entleerung erfolgt wie oben angedeutet.

Trothem man früher die Erfahrung gemacht hatte, daß bei Anwendung von Druck die Abnutzung der Lösekesselle eine viel bedeutendere war und beispielsweise ein bei Douglas für Chlorkaliumlauge benutzter Montejus innerhalb eines Jahres durchgefressen wurde, ist man neuerer Zeit vielfach wieder dahin gekommen, mit einem zwischen 0,1 und 0,2 Atmosphäre schwankenden Druck zu arbeiten.

Die Zeitdauer für die Lösung wird hierdurch etwas abgekürzt und die Erschitzung wirkt gleichmäßiger durch die ganze Masse hindurch, so daß eine bessere Erschöpfung des Rohsalzes statthat; auch wird eine Ersparniß an Dampf erzielt, die um so merklicher ist, als diese Einrichtung ermöglicht, den Abdampf von der Verdampfung zum Anheizen der Löselauge zu benutzen, und der Arbeiter auch gezwungen ist, den directen Dampf rechtzeitig abzustellen, was bei den offenen Lösekesseln nicht der Fall war.

Eine nit Mannloch, Belastungsventil und Manometer versehene feste Decksplatte schließt die in diesem Falle wesentlich stärker construirten Lösekessel nach oben ab.

Um gleicher Zeit den Bortheil des vollkommenen Ablaufens der Flüssigkeit und der bequemen Entleerung des Rückstandes zu genießen, giebt man jetzt alls gemein den Lösekesseln einen nach unten conisch verjüngten Ansatz, der etwa ein Drittel der Gesammthöhe einnimmt.

Als häufig angewandte Dimensionen sindet man bei 3 m Gesammthöhe 2,5 m Durchmesser des chlindrischen Theils und eine Verjüngung bis zu 65 oder 75 cm Durchmesser der Bodensläche, auf welcher der Kessel aufruht.

Etwa 15 cm über diesem verengerten Boden ist der Lochboden von circa 1 m Durchmesser angebracht.

Unterhalb desselben dient ein 10 cm weiter, dicht am Kessel durch einen Hahn verschlossener Stupen zum Ablassen der Lösung; ebendaselbst strömt auch der Dampf ein, entweder direct, oder durch ein ringförmiges Rohr mit zahlreichen Dessnungen vertheilt.

In Westeregeln, wo E. Schmidt als einer der Ersten diese Form, aber als offenen Kessel einführte, wendet man einen rotirenden Spiralkocher an, der nach Art des Segner'schen Wasserrades den Dampf durch sechs gebogene Rohrsansätze austreten läßt und der Flüssigkeit hierdurch eine spiralförmige Bewegung ertheilt.

Dicht über dem Lochboden oder auch so, daß die Unterkante in gleiche Ebene mit diesem fällt, ist das Mannloch zum Entleeren des Rückstandes angebracht, bessen gewöhnlich mit Charnieren aufgehangener und mit einer Leiste in einen Falz des sesten Gußrahmens eingreisender Deckel durch eine Kette hochgehalten werden kann. Der Dichtung halber wird in den Falz eine Hanfslechte, Gummischnur oder auch nur ein Ring aus Pappe (Winkler in Firma Friedr. Müller) eingelegt und ein kräftiger Bügel mit Schraube dient als Verschluß.

In Neustaßsurt hat Precht zwei Mannlöcher gegenüber angebracht, um so ein noch rascheres Erkalten und Entleeren zu ermöglichen, welches letztere hier also durch Herausziehen des Rückstandes mit einer Kratze in die dicht herausgeschobenen, kleinen Förderwagen geschieht, während es bei der früheren Disposition der Löseksssellen meist nöthig war, daß der Arbeiter in dieselben einstieg und den noch heißen Rückstand über den Rand hinweg, oder wie dies Langbein in der Concordia eingerichtet hatte, durch ein in halber Höhe angebrachtes Mannsloch auswarf.

Durch den Deckel des Lösekessels hindurch und mit ihm sest verbunden, steigt ein weites eisernes Rohr etwa dis zu $^2/_3$ der Tiefe herab, in welches von oben her die das Rohsalz zuführende Schurre einmündet. Für diesen Theil des Apparates kann der ja auch der äußeren Form nach ähnliche Lösekessels zur Erlänterung dienen, da derselbe eigentlich offen, durch Mißverständniß gesschlossen dargestellt worden ist. Man braucht sich dort also nur den unteren Stoß des Rohres B und die Schlize a weg zu denken.

Dank der raschen Arbeit und Entleerung dieser Kessel kann man bei etwa 10 cbm Inhalt derselben bequem 50 000 kg Rohsalz, wenn nöthig auch das

anderthalbsache Quantum in einem Tage verarbeiten. — In Schmidtmannshall adoptirte Hugo, um jede Ueberhitzung zu vermeiden, wesentlich kleinere, oben offene Lösekessel, welche jedoch im Uebrigen die gleichen Dispositionen haben und von denen jeder 37 000 bis 38 000 kg Rohsalz im Tage verarbeitet hat.

Der Raum unterhalb des Lochbodens ist hier nach Möglichkeit verringert, da er doch nur eine Ansammlung von Schlamm begünstigt, so daß der Lochboden selbst nur 45 cm Durchmesser hat.

Das früher dort in Stücken von Größe einer halben Faust verarbeitete Rohsalz, welches die Schlammbildung noch mehr verhinderte, wird jetzt der vollsständigeren Extraction halber durch vier Salzmühlen geschroten und das Mahls gut fällt in einen gemeinschaftlichen Trichter, aus dem es mit Hülfe der vorserwähnten archimedischen Schraube den 20 Lösekesseln zugeführt wird.

In einer Leopoldshaller Fabrik sah ich den nach Fertigstellung der Lösung überschüssigen Dampf durch ein dem Deckel des geschlossenen Lösekessels aufsitzens des Rohr aus Gußeisen von 10 cm Durchmesser dem Reservoir für Löselauge zusgeleitet, wo derselbe zum Vorwärmen dienen sollte; meist jedoch benutzt man zu diesem Vorwärmen den werthvolleren Abdampf von der Verdampfung, wie dies weiterhin näher erläutert werden wird.

Um für die erste Erwärmung Abdampf von geringer Spannung verwerthen zu können und eine gute Circulation zu veranlassen, läßt W. Küsel (D. R. P. Nr. 20734 vom 5. Mai 1882) den Dampf zunächst in einen oberhalb des Lösekesselse angebrachten Behälter eintreten (siehe Dingl. pol. I. 249, 164 und Chem. Ztg. 7, 307). Hier vermitteln eingehangene Siebböden seine innige Berührung mit der herabträuselnden Lösessüssississississe eine Centrifugalpumpe dem oberen Theil des Lösegefäßes entnimmt und von oben her in jenen Behälter ergießt.

Die am Grunde des Behälters sich wieder sammelnde Löselauge gelangt mit dem höheren Wärmegrad versehen von hier durch ein Rohr unter den Siebboden des Lösekessels, von wo aus sie das Salz nach oben hin durchströmt.

Bei der kräftigen Aspiration einer Centrifugalpumpe wird sich hierbei wohl viel Kieserit unterhalb des Siebbodens ansammeln.

Etwas weniger diesen Uebelstand begünstigen dürfte das Versahren von Dupré (D. R.=P. Nr. 25018 vom 20. März 1883). Ein Dampsstrahls apparat saugt hier unterhalb des die Salze tragenden Siebbodens die Flüssigkeit an und stößt sie unter allmälig immer höherer Erwärmung oberhalb der Salzsschicht wieder aus.

Der Hauptzweck ist also auch hier eine möglichst gleichmäßige Bertheilung ber Wärme, unter Bermeibung ber Ueberhitzung einzelner Theile, sowie die Begünstigung einer guten Circulation, beren Strom entgegen dem vorigen Apparat von oben nach unten sich bewegt.

Die namentlich von Gebr. Körting in Hannover in vielfacher Weise hergestellten Strahlapparate würden hier wohl am besten gänzlich aus Eisen gestertigt, da zinkhaltige Bronze rasch zerstört werden dürfte.

Um noch mehr als hier die directe Berührung des Dampfes mit dem Salze und dessen Einwirkung namentlich auf den Kieserit zu vermeiden, wendet Ressel aber einen durch eine Scheidewand halbirten Kessel an. Es wird dann nur der eine Kessel oder die eine Abtheilung mit Rohsalz chargirt, während die andere zur Erhitzung der Löselauge durch ein Dampfrohr dient, welches in diesem Falle auch geschlossen sein darf.

Unterhalb des die Salze tragenden Lochbodens, sowie oberhalb der Salzsschicht sind beide Sefäße durch weite Rohre oder durch Deffnungen in der Scheideswand mit einander verbunden, so daß die durch Erhitzen aufsteigende Lauge oben zum Salze hin übertreten kann, während sie von unterhalb des Lochbodens her durch weniger heiße Lauge ergänzt wird.

Die hierdurch veranlaßte, jedenfalls nicht sehr lebhafte Circulation der Lauge durch das Salz hindurch dürfte allerdings den Kieserit kaum in Bewegung bringen, dagegen möchte durch die Berlangsamung der Löseoperation und einen Mehrverbrauch an Dampf dieser Vortheil großentheils wieder aufgewogen werden.

Besondere praktische Bedeutung hat bislang keines dieser drei Patente erreicht.

Unter Löselauge versteht man das Gemenge von Abfallaugen, welches mit oder ohne Wasser zur Extraction des Rohsalzes verwendet wird; für die Rohslösung selbst sollte, um Verwechselungen vorzubeugen, diese Bezeichnung nie gesbraucht werden.

Zu den Laugen, die, so weit es angeht, mit für die Lösung zu benutzen sind, gehören in erster Reihe die Wasch = und Decklaugen des Chlorkaliums; Chlor=natrium und Chlorkalium bilden vorwiegende Bestandtheile derselben, bei Hinzussügung zur Verdampflauge miliste ersteres wieder herausgekocht werden, das Chlorkalium aber durch die Zwischenform des Carnallits passiren, während es als Bestandtheil der Lösung unverändert wieder abgeschieden wird.

Das Gleiche gilt auch für die Lauge, welche durch Abspülen oder Aufkochen des Rüchtandes und Durchrühren des Löseschlammes gewonnen wird.

Wurde Wasser hierzu verwendet, so enthält dieselbe eine nicht unbedeutende Menge Magnesiumsulfat, aber auch wenn mit Mutterlauge nicht lediglich absgespült, sondern aufgekocht wurde, tritt in Folge der längeren Berührung des Kieserits mit der Lauge etwas mehr Magnesiumsulfat in Lösung, als dies bei der höhergrädigen Rohlösung selbst der Fall war.

Der Berdampflauge zugefügt würde das Magnesiumsulfat zur Ursache von Berlusten an Chlorkalium werden; mit neuen Mengen Carnallit in Berührung gebracht, wird wenigstens ein Theil desselben wieder ausgefällt, wenn schon hierbei meist etwas Kaliumsulfat entsteht und bei seiner neben Chlorkalium so geringen löslichkeit ausgefällt wird.

Vorwärmen der Löselauge. Um den Verbrauch frischen Danipses möglichst zu beschränken, wärmt man vielfach die zur Lösung bestimmten Laugen mit abfallendem Dampf vor.

Die Bereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall, welche dies zuerst in Anwendung brachten, benutzten damals hierzu den Abdampf der Betriebsmaschine; die Arbeit in geschlossenen Sefäßen ermöglicht die Gewinnung solchen Dampses sowohl bei der Lösung, wie auch bei der Verdampfung.

In dem zweiten als dem häusigeren Falle führt gewöhnlich ein dem Deckel aufsitzendes Rohr, welches je nach der Oberfläche der Pfanne 8 bis höchstens 20 cm lichte Weite hat, den Dampf dem betreffenden Reservoir zu und setzt sich in diesem nahe dem Boden entweder durch Vertheilung zu mehreren Rohren oder unter Form einer geschlossenen Schlange aus Kupferrohr von 7 bis 8 cm lichter Weite und geringer Wandstärke fort.

Sußeiserne Schlangenrohre haben den Nachtheil einer schlechteren Wärmes abgabe, auch sind sie in den Flanschen nur schwer dicht zu halten; schmiederiserne Rohre, bezüglich deren Precht die gleiche Wärmeabgabe wie für Kupferrohre beobachtet haben will, werden sehr rasch durchgefressen.

Mit besonderer Umsicht hat Precht in Neustaßfurt die Ausnutzung des Abdampfes angeordnet.

Die Vorverdampfung der Laugen geschieht dort in geschlossenen Dampftesseln mit zwei Flammrohren bei 0,4 Atmosphäre Ueberdruck, die weitere Verdampfung in verdeckten Flammrohrpfannen bei etwa 0,1 Atmosphäre Ueberdruck.

Die Dämpfe von 0,4 Atmosphäre Ueberdruck führt für jeden der beiden Kessel ein Rohr von etwa 15 cm Durchmesser zunächst einem zwischengeschalteten Dampssammler mit bei 0,5 Atmosphäre abblasendem Sicherheitsventil zu, dem durch geeignete Neigung auch das weiterhin condensirte Wasser zuläuft. Bon hier aus leitet ein besonders gut durch Umhüllung vor Abkühlung geschütztes absschließbares Rohr von etwa 20 cm Durchmesser diese Dämpse oberhalb der Löseskessel hin, ein zweites geht nach den Lösekesseln für künstlichen Carnallit.

Vom Scheitel des ersten Rohres aus steigt für jeden Lösetessel ein heberartig abwärts gebogenes Rohr von Schmiedeeisen von 7 dis 8 cm lichter Weite zu dessen Deckel herab, mit dem es sest verbunden ist und oberhalb desselben es durch einen Hahn geöffnet oder geschlossen werden kann. Hier dient dieser Dampf zum ersten stärkeren Erhitzen (Vorkochen) der vorher jedoch bereits vorgewärmten Löselauge. Dieses Vorwärmen geschieht mittelst des von der zweiten Hälfte der Verdampfung abgehenden schwächeren Dampses von nur 0,1 Atmosphäre Spannung in einem Röhrenvorwärmer mit Kupserrohren, wie solche bei der Gewinnung des Alkohols in Anwendung kommen und worin diese Lauge bereits auf 80° geslangt. Der Damps von 0,4 Atmosphäre Spannung erhebt in den Löseksselsen, wo er einen weiteren freien Austritt nicht hat, die Löselauge auf ihre Sieder temperatur von 108°, dagegen die Doppelsalzlösung dei freiem Austritt auf 120°.

Man richtet sich nun so ein, daß dieser Dampfverbrauch immer möglichst gleichmäßig ist; während Carnallitdoppelsalz gelöst wird, läßt man die Lösekessel für Rohsalz Pause machen und umgekehrt.

Das Zuführungsrohr dieses Dampfes dient dann gleicher Zeit zum Ablassen des überstüssigen Dampfes der sertigen Rohlösungen, indem es einen für gewöhnslich verschlossenen Ausgang nach einem Regenvorwärmer hat, der gleicher Zeit den am meisten eines freien Austrittes bedürfenden Abdampf der Maschine aufnimmt.

Der Regenvorwärmer besteht in einem oben offenen 3 m hohen Kasten ober Cylinder von 0,75 bis 1,0 qm Querschnitt, worin der unten eintretende Dampf beim Aufsteigen einem feinen, durch einen Brausekopf vermittelten Regen von kaltem Wasser begegnet.

Dieses läuft aus dem nach Inte'schem System construirten Hochreservoir von 600 cbm Inhalt zu und läßt bei guter Regulirung kaum noch Dampf wegsgehen, während gleicher Zeit vorgewärmtes Wasser für die Lösung des Doppelssalzes und schließlich für die Dampstessel gewonnen wird.

In noch einfacherer aber weniger wirksamer Weise wurde in Douglashall abgehender Dampf verwerthet, indem derselbe eine wenig geneigte, verdeckte Rinne durchströmte, worin Löselauge ihm entgegenfloß.

Das Reservoir für die zum Lösen bestimmte Lauge wird möglichst in der Rähe der Lösekessel und über dem Niveau derselben aufgestellt, häufig auch mit einem Maßstab und Schwimmer oder einem die Höhe der Flüssigkeit anzeigenden Glasrohr versehen, so daß man mit Leichtigkeit die gewünschte Quantität der Lauge ablassen kann.

In manchen Fällen ist es auch von Nuten, die Mutterlauge, deren Vorwärmen für die Berdampfung von gleicher Wichtigkeit ist, von den weiteren für die Lösung zu verwendenden Laugen getrennt zu halten und ihr die nachhaltigste Onelle des Abdampfes zukommen zu lassen.

Die sonstigen zum Lösen bestimmten Laugen werden dann durch anderweiten Abdampf vorgewärmt, wobei man die immer wirksamste Ausnutzung durch directe Berührung in Anwendung bringen kann.

Es würde dies den Vortheil gewähren, die Mutterlauge und die sonstigen Laugen immer in gewissem Verhältniß gemischt anwenden zu können.

Das Gemenge dieser Laugen mit erster Mutterlauge, wie es gewöhnlich als löselauge verwandt wird, wiegt bei Lufttemperatur etwa 31 bis 32° B. (1,268 bis 1,279 spec. Gew.); für die gewöhnliche Arbeit verdünnt man dasselbe jedoch auf etwa 30° B. (1,257 spec. Gew.), was also in dem vorgeschilderten Falle durch Vorwärmen mit Dampf zu Stande kam. Nur für besonders hochgrädige Waare wendet man die Löselauge unverdünnt an.

Für die Herstellung der Rohlösung wird dann einer der vorbeschries benen Lösekessel zur reichlichen Hälfte mit dem Laugengemenge angesüllt, mit dem Eintragen des Rohsalzes aber erst begonnen, nachdem durch Zulassen directen Dampses von etwa 4 Atmosphären Spannung die Flüssigkeit bis zum Kochen gebracht war.

Es bietet dies den Bortheil, daß die mit der Auflösung des Carnallits versundene Temperaturerniedrigung durch den zudringenden Dampf sofort wieder compensirt wird, daß ferner durch das specifische Gewicht der Löselauge erleichtert, die Schichtung des Rohsalzes mehr locker, die gleichmäßige Circulation des Dampfes begünstigend sein und endlich der Carnallit, dank seines geringeren specifischen Gewichtes, mehr nach oben streben wird, wo er am wenigsten der lösenden Einwirkung entgehen kann.

Uebergießen des vorher eingetragenen Carnallits mit der kochenden Lauge würde deren Temperatur zu sehr herabsinken lassen und so eine längere Erhitzung nöthig machen, die wieder der Kochpunkt erreicht wäre; auch könnten sich hierbei, wenn Carnallit in gröberen Stücken verwendet wurde, leichter Dampfstraßen bilben, die eine regelmäßige Circulation behindern, wogegen eine dem Dampfüber-

schuß angemessene Regulirung des Eintragens die Zeitdauer der Operation am ehesten zu fürzen vermag.

Nur wenn keine Laugen vorhanden sind, wie bei dem Inbetriebsetzen einer neuen Fabrik, wird es richtiger sein, den Carnallit zuerst einzutragen und dann gleich kochendes Wasser aufzugeben oder den gesammten Carnallit sehr rasch hinterseinander in das kochende Wasser einzugeben.

Je reicher die Löselauge bereits an Chlormagnesium ist, besto weniger versmag sie Carnallit zu lösen.

Früher, als statt der Mutterlauge oder doch neben dieser hauptsächlich Wasser zur Lösung genommen wurde, betrug die aufgewandte Menge Rohsalz zwischen Fig. 34. 750 und 850 kg pro Cubikmeter des Löseraumes; gegenwärtig beläuft sich dieselbe wohl nur ausnahmsweise auf mehr als 700 kg, meist bleibt sie aber zwischen 500 und 600 kg.).

Die Möglichkeit, in einer Operation ein viel höheres Quantum Rohsalz bewältigen zu können, entschied bei der früher vorwiegenden Nachfrage nach niedergrädigem Chlorkalium zu Gunsten jener Methode; Mutterlauge wurde damals nur ausnahmsweise oder nur von solchen Fabriken angewandt, welche ausschließlich hochgrädiges Chlorkalium darzustellen wünschten.

Bei der in neuerer Zeit vorwiegenden Nachfrage nach höhergrädigem Chlorkalium gestaltet sich jedoch jene scheinbare Schwäche der heutigen Wethode zum Bortheil, da mit der Zunahme an Chlormagnesium auch die Löslichkeit für Chlornatrium und Magnesiumsulfat bedeutend ab-ninnnt und in Folge dessen ein günstigeres relatives Berhältniß dieser Salze zum Chlorkalium eintritt.

Die Bestimmung der Rohsalzmenge geschah bei der Arbeit in offez nen Lösekesseln und geschieht auch jetzt nur annähernd dem Gewichte nach, vielmehr wurde in die immer auf Kochtemperatur erhaltene Rohlösung so lange Rohsalz eingeworfen, die die Flüssigkeit nahezu den gewünschten Dichtegrad zeigte.

Unter weiterem Kochen rührte man nun mittelst eines eisernen Stabes, dessen Ende mit einer runden Blechscheibe versehen war (siehe Fig. 34, Maßstab 2 cm gleich 1 m), noch eine Zeit lang um; stieg hierbei die Dichte nicht von selbst noch genügend, so wurden successive kleine Mengen Rohfalz bis zur Erreichung des Zieles nachgegeben.

Rochend, also bei 118 bis 119°, ausgeschöpft und im trüben Zustande geswogen, sättigte man damals die Lösung auf 32,5 bis 34,5° B. (1,284 bis 1,307 spec. Gew.).

Gegenwärtig werden in der Harburg = Staffurter chemischen Fabrit 700 kg, in Reustaffurt aber nur 540 kg pro Cubitmeter eingegeben.

¹⁾ Nach Stromeyer (Dingl. pol. J. 181, 376) wurden für einen Theil Carnallitrohsalz drei Biertheile Wasser, nach Becker (Dingl. pol. J. 203, 194) rund
1/2 Thl. Wasser zur Lösung verwandt. Nach der vorher gegebenen Zusammensetzung
des Rohsalzes berechnet sich sein spec. Gew. auf 1,837, demnach würde also im ersten
Falle 773 kg, im zweiten 826 kg auf den Cubikmeter Löseraum gekommen sein und
in der Staßfurter chemischen Fabrik verwendete ich 833 kg.

Höher als zu diesem Grade zu löfen fand man nicht empfehlenswerth, da bei zu hohem Lösen die Erschöpfung des Rohsalzes mangelhaft blieb, außerdem auch das Chlorkalium nicht in den schön ausgebildeten, großen und harten Würsselchen herauskryskallisirte, die durch ihre lockere Beschaffenheit gut abtropfen und sich leicht waschen lassen, sondern mehr unter Form eines feinkörnigen, durch öftere Berunreinigung mit Carnallit schlammig sich zusammensetzenden Salzes, welches schlecht abtropfte und sich beim Waschen in viel höherem Grade wieser löste.

Diese Uebelstände sollen bei der gegenwärtigen Fabrikationsmethode, wobei unter Anwendung von Mutterlauge die Rohlösung meist auf 35 bis 37° B. (1,313 bis 1,337 spec. Gew.) gebracht wird, durch das nachträgliche Verdünnen mit Wasser vermieden werden.

Sleicher Zeit soll aber die während der ersten Abkühlung sogar vorwiegende Abscheidung des Chlornatriums etwas beschränkt und das bei chlormagnesiumzreicher Lauge früher beginnende Auskrystallisten des Chlorkaliums ein wenig zurückverlegt werden, um der Flüssigkeit für ihr genügendes Absetzen Zeit zu lassen. Dhne diese Verdünnung würde mehr Chlorkalium mit in den Schlamm überzgehen und gegen Ende der Abkühlung dem auskrystallisirten Chlorkalium sich Carnallit beimengen, welcher bei seiner Zersetzung im Deckottich schlammiges Chlorkalium abscheidet.

Soll hochgräbiges Chlorkalium dargestellt werden, so kommt die Löselauge immer in unverdünntem Zustande in Anwendung und die Lösung wird bis zu 37 und selbst 38° B. (1,337 bis 1,349 spec. Gew.) gesättigt, dagegen aber hinterher um so mehr mit Wasser verdünnt und zwar gewöhnlich bis auf 32 oder 33° B. (1,279 oder 1,29 spec. Gew.).

Handelt es sich jedoch nur um die Darstellung eines Chlorkaliums von etwa 85 Proc. Reingehalt, so wird meist die Löselauge noch dis auf 30° B. (1,257 spec. Gew.) mit Wasser versetzt und die auf 35 dis 36° B. (1,313 dis 1,325 spec. Gew.) gebrachte Lösung mit Wasser nur dis auf 33 oder 34° B. (1,29 oder 1,3 spec. Gew.) verdünnt.

In beiden Fällen beziehen sich diese Grade auf Wägungen in trübem und heißem Zustande, wobei der Kochpunkt der Lösung jest etwa zu 119 bis 120° anzunehmen ist.

B. Bernhardi (D. R.-P. Nr. 12498 vom 13. April 1880) empfahl an Stelle des Wassers zu dieser Berdünnung die specifisch leichten Laugen, welche bei der Darstellung von Schoenit aus Chlorkalium und Magnesiumsulsat oder von Kaliumsulsat aus Chlorkalium und Schoenit resultiren und deren Gehalt an Kaliumsulsat hierbei direct als Chlorkalium zur Abscheidung gelangen sollte; ließ dieses Patent jedoch wieder fallen.

Unter den gegenwärtigen Verhältnissen, wo die Fabrikanten nur eine besschränkte Quantität Rohsalz zugetheilt erhalten, würde dies allerdings eine günstige Verwerthung jener nicht gut mit Vortheil zu verarbeitenden Abfalllaugen bieten, jedoch geht diese Umsetzung keineswegs so glatt vor sich und das der Art gewonsnene Chlorkalium könnte leicht einen nicht unbedeutenden Gehalt an Kaliumsulfat ausweisen.

Eher ließe sich halb Wasser und halb chlormagnesiumarme Decklauge oder die schwache Lauge vom Absprizen des Löserückstandes mit Wasser zu dieser Berschinnung verwenden, weil hierdurch die Abscheidung des Carnallits ebenfalls verhindert, bereits vorhandenes Chlorkalium aber durch eine entsprechende Mehrsausscheidung desselben bezahlt gemacht würde.

Die Dauer einer Löseoperation darf bei geschlossenen Kesseln von Beginn des Salzeintragens an 1/2 Stunde möglichst nicht überschreiten, während man früher bei offenen Kesseln dies Ziel unter 40 bis 45 Minuten nicht erreichte, häusig aber noch längere Zeit dafür nöthig hatte.

Die zwar offenen aber kleinen Lösekessel des Ascherslebener Werkes nehmen ebenfalls nur 1/2 Stunde für die Fertigstellung einer Lösung in Anspruch.

Ein Hauptvortheil der geschlossenen Kessel besteht eben darin, daß sie besser den Dampf zusammenhalten, so also rascher durch den gesammten Inhalt eine gleichmäßige Temperatur herbeiführen, welche die vollständige Zersezung des Carnalits begünstigt.

Hiermit in Zusammenhang steht eine Ersparniß an Dampf, von welchem bei den offenen Kesseln meist ein Ueberschuß angewandt und in die Luft gelassen wurde, der nebenbei auch noch durch Begünstigung der Lösung des Kieserits schädlich auf das Resultat einwirkte.

Bei den geschlossenen Kesseln sieht sich der Arbeiter gezwungen, den Dampf rechtzeitig abzustellen, weil eine übermäßige Steigerung des Druckes die Flüssigkeit in der als Anhang der Salzschurre dienenden Köhre in die Höhe treiben und selbst zum Ueberlaufen bringen könnte.

Die beste Controle bietet das dem Deckel aufgeschraubte Manometer, welches erst nach der Zersetzung des Carnallits eine merkliche Steigerung anzeigt, weil bis dahin die mit der Zersetzung verbundene Temperaturerniedrigung dem Zustandekommen des Druckes entgegenarbeitet.

Guter trockener Dampf vermag baher am meisten zur Beschleunigung ber Operation beizutragen, da er bei genügender Spannung auch eine lebhafte Circus lation hervorruft, während schwacher nasser Dampf bei offenen Kesseln nicht eins mal mit Sicherheit das Ende der Operation erkennen ließ, indem die Zunahme an Graden durch die starke Condensation von Wasser verdeckt wurde.

Bei Anwendung überstarken Druckes, sowie bei einer durch mangelhaften Dampf übermäßig hinausgezogenen Zeitdauer der Operation in offenen Kesseln, kann man in dem an der Oberfläche sich bildenden Salzhäutchen gegen Ende des Borganges das Auftreten des Kaliummagnesiumsulfats nachweisen.

Diese sehr gegründete Beobachtung wurde zur Beranlassung, warum Hugo in Schmidtmannshall nur kleine offene Lösekessel adoptirte, die eine Ueberhitzung am besten vermeiden lassen und es dürfte dies hier auch um so mehr am Platze sein, da ich vermuthe, daß bei der dortigen horizontalen Lage der Salzschichten eine vollkommene Trennung des übergelagerten Schoenits vom Carnallit nicht immer zu erreichen sein mag.

Die Größe der Lösekessel anbetreffend ist es des gleichmäßigen Dampfverbrauchs halber praktischer, mehrere Kessel von mittleren Dimensionen anzuwenden, als etwa nur zwei von so großen Dimensionen, daß sie eine Zeit des Tags über still stehen müßten, es sei denn, daß man in den Pausen des Lösens für den Dampf genügend anderweite Berwendung hätte.

Um den Eintritt von Magnesiumsulfat in die Lösung zu verhindern, läßt Korndorff (D. R.-P. Nr. 18845 vom 26. November 1881) beim Lösen der Rohsalze Chlorcalcium oder chlorcalciumhaltiges Wasser zusetzen.

Wo letteres, wie bei der Darstellung der Magnesia aus Chlormagnesium, als Abfallproduct gewonnen wird, könnte es nützlich werden, besser wird es aber immer noch sein, durch ein geeignetes Verhältniß des Chlormagnesiums und eine gute Lösevorrichtung den Kieserit überhaupt nicht löslich werden zu lassen.

Sind einmal die Bedingungen für die Lösung des Kieserits günstig, so wird die Fällung der Schweselsäure des Magnesiumsulfats als Spps nicht verhindern, daß sich immer neue Quantitäten Kieserit lösen; bei hinreichendem Chlorcalcium wird also mindestens die Quantität des Schlammes bedeutend vermehrt werden.

Sher würde es zu empfehlen sein, statt des Wassers zum Verdünnen der Lösung eine entsprechende Lösung von Chlorcascium zu verwenden, um in diesem Zeitraume das trot aller Vorsicht in Lösung gegangene Magnesiumsulfat auszussällen; freisich wird der gebildete voluminöse Spps nicht nur die Menge des Schlammes erhöhen, sondern sich auch leicht mit in das fertige Product versichleppen, wie dies schon bei einem stärkeren Gehalt des Rohsalzes an Tachhydrit als Uebelstand aufzutreten scheint.

Trennung der Lösung vom Rückstande und Schlamm. Die sertige Rohlösung bedarf nun zunächst einer Reinigung durch Klären (blank wersen), bevor sie in die Krystallisirgefäße abgezogen werden kann.

Früher suchte man dies vielsach gleich im Lösekesselselsels zu bewerkstelligen, indem man den Lochboden mit Jutegewebe überdeckte, welches ringsum in die Fugen eingedrückt war; da aber trothem theils mechanisch, theils durch Fällung während der weiteren Sättigung Schlamm und Salz unter den Lochboden ge-langten, so lief auch nach längerem Absetzen ein gewisser Antheil der Lösung trübe ab, der in den Schlammkasten gelassen werden mußte.

Gegenwärtig wird der Lochboden mit Deffnungen von 0,5 cm Durchmesser nicht mehr mit einem Gewebe überdeckt und man läßt allgemein die fertige Lösung gleich trübe in ein zwischengeschaltetes Gefäß mit Senkheber ablaufen, worin sie eine bis zwei Stunden absitzen muß.

Durch Mitführen des feinen Schlammes geht die Trennung der Lösung von dem Rückstande sehr vollständig vor sich.

Der hinterbliebene Löserückstand wurde früher allgemein noch einmal, hier und da auch zweimal mit Wasser aufgekocht, um demselben die bei Anwenstung von Rohsalz in Stücken von über Faustgröße noch anhaftenden, meist nicht unbedeutenden Antheile von Carnallit zu entziehen.

Eine der Art gewonnene Aufkochlauge, die bei etwa 80° C. gewogen 31° B. (1,268 spec. Gew.) hatte, bestand aus:

Chlorkalium .	•	•	•	. 6,05 Proc.
Chlornatrium.	•	•	•	. 14,25 ,
Chlormagnesium	•	•	•	. 8,70 "
Magnesiumsulfat	•	•	•	. 5,50 ,
Wasser	•	•	•	. 65,50 "
	•			100,00 Proc.

1 cbm derselben enthielt also 76,7 kg Chlorkalium. Eine andere Auftochlange enthielt 5,30 Proc. Chlorkalium und daneben 4,60 Proc. Magnesiumsulfat, in beiden Fällen also eine sehr hohe Proportion des letzteren, welche bei der weiteren Berarbeitung dieser Laugen von Nachtheil sein mußte, namentlich wenn dieselben, was am meisten zu verwerfen, bei der Berdampfung der Mutterlauge zugefügt wurden.

Bei der gegenwärtig allgemein angewandten, stärkeren Zerkleinerung des Rohsalzes, sowie der besseren Disposition der Lösekesselle und der höheren Proportion des Lösungsmittels ist man dahin gekommen, sofort sämmtlichen Carnallit zu zerlegen; dabei ist das Ablaufen der Lösung ein vollständigeres, so daß der früher nieist 5 bis 7 Proc. Chlorkalium zurückaltende Löserückstand gegenwärtig sofort nur noch 3 bis 5 Proc. davon ausweist.

Einzelne Fabriken sehen daher von jeder weiteren Behandlung des Rückstandes ab, andere spülen denselben zur Gewinnung des ihm noch anhängenden Laugenrestes mit Wasser oder erwärmter Mutterlauge und hinterher etwas Wasser ab; die meisten aber kochen ihn noch einmal mit Mutterlauge auf, von der man nur soviel zusügt, daß der Rückstand eben überdeckt wird.

Je nach der größeren oder geringeren Sorgfalt dieser Behandlungsweise ist es möglich, den Löserückstand auf 1 bis $1^{1}/_{2}$ Proc. Rückhalt an Chlorkalium zu bringen, jedoch genügt den meisten Fabriken eine Erschöpfung bis auf 2 oder 3 Proc. desselben.

Die beim Auftochen des Rückstandes nach der Trennung von mitgebrachtem Schlamme resultirende Lauge wird öfters noch zum Extrahiren des Klärschlammes verwandt; von diesem wiederum getrennt läßt man sie in einem besonders dafür bestimmten Bassin auskrystallisiren, worauf die restirende Nutterlange für eine folgende Rohlösung in Anwendung kommt.

Das beim Erkalten der Auftochlauge auskrystallisirende Salz enthält nur 40 bis 50 Proc. Chlorkalium und daneben oft 5 bis 7 Proc. Magnesiumsulfat, so daß es entweder durch Umkrystallisiren aus kochend gesättigter wässeriger Lösung auf hochgrädiges Chlorkalium verarbeitet werden muß, oder wie dies häufig gesichieht, durch Calciniren als Düngesalz verwerthet wird.

Der Löserücktand selbst wird, wie früher gesagt, durch Hochbahnen zu hohen Halden (Rückstandshalben oder Rückstandsberge) aufgeschüttet, um großentheils als Material für die Glaubersalzfabrikation zu dienen 1) oder die

¹⁾ In Folge der S. 82 erwähnten neuen Verordnung des Berggesetzes benutzen die mit Fabriken versehenen Salzwerke ihren Löserückstand zum Ausfüllen der absgebauten Oerter, woselbst er sehr rasch zur steinharten Masse erstarrt. Auch der in Westeregeln mit Hülfe einer Drahtseilbahn angesammelte, etwa 20 m hohe Rückstandssberg, ist bestimmt, auf diesem Wege wieder zu verschwinden.

mit ihrem Raum beschränkten Fabriken entledigen sich desselben durch Wegswaschen mit Wasser, wobei sie jedoch gezwungen sind, den Kieserit und die unlösslichen Theile zurückzuhalten, da es nur gestattet ist, klare Laugen in die Flußläuse zu lassen.

Weiteres hierüber bei der Gewinnung des Kieserits und des Glaubersalzes.

In calcinirtem und gemahlenem Zustande hat derselbe auch zum Einstreuen in die Ställe als sogenanntes Einstreusalz (siehe unter Kalidunger), sowie als Zussatz bei der Fabrikation ordinären Glases (siehe S. 304) Berwendung gefunden.

Das verarbeitete Rohsalz ergiebt etwa 26 bis 30 Proc. seines Gewichtes an nassem Löserückstand und dessen ungefähre Zusammensetzung ist aus nachs solgenden drei Analysen zu ersehen, von denen die erste aus der früheren Fabristation, die beiden anderen von der gegenwärtigen Fabrikation, aus zwei verschies denen Fabriken herstammen:

Procentische Zusammensetzung bes trodenen Löserudstanbes.

	1.	2	2.		3.
5,25	Proc.	3,0	Proc.	2,2	Proc.
47,00	n	45,0	n	54,8	'n
3,85	77	2,0	n	2,5	n
29,25	n	38,0	77)	22,9	n
2,15	n	0,7	· n	1,8	77
6,00	77	5,3	n	5,0	n
6,50	77	6,0	7)	10,8	n
	47,00 3,85 29,25 2,15 6,00	47,00	5,25 \$roc. 3,0 47,00 , 45,0 3,85 , 2,0 29,25 , 38,0 2,15 , 0,7 6,00 , 5,3 6,50 , 6,0	47,00 , 45,0 , 3,85 , 2,0 , 29,25 , 38,0 , 2,15 , 0,7 , 6,00 , 5,3 , 6,50 , 6,0 ,	5,25 Proc. 3,0 Proc. 2,2 47,00 , 45,0 , 54,8 3,85 , 2,0 , 2,5 29,25 , 38,0 , 22,9 2,15 , 0,7 , 1,8 6,00 , 5,3 , 5,0 6,50 , 6,0 , 10,8

100,00 Broc. 100,0 Broc. 100,0 Broc.

Das lösliche Calciumsulfat sindet sich in der Form von Gyps im Rückstande, aber auch die unlöslichen Theile bestehen vorwaltend aus Calciumsulfat unter der Form von Anhydrit, daneben ist etwas Thon, Boracit, Sand u. s. w. vorhanden.

Zum Trennen des Klärschlammes hat man gegenwärtig meist zwei Absetstäften über einander, dabei einen kleineren, welchen die Lösung nur durchläuft, um hier mitgerissene Steinsalzstücken, Auhydrit und den schwereren Anstheil des Kieserits zurückzulassen.

In Neustaßsurt, wo die Lösekessel einen nutbaren Raum von 10 cbm haben, ist dieser Kasten 2 m breit und lang und 70 cm tief. Um den Rückshalt der schweren Theile noch mehr zu begünstigen, ist 1/3 des Kanmes durch eine eingeschobene, als Ueberlauf dienende Wand abgetrennt, aus welcher nochmals ein Stück von 30 cm Breite herausgeschnitten und durch ein wegnehmbares Lochsblech ersetzt ist.

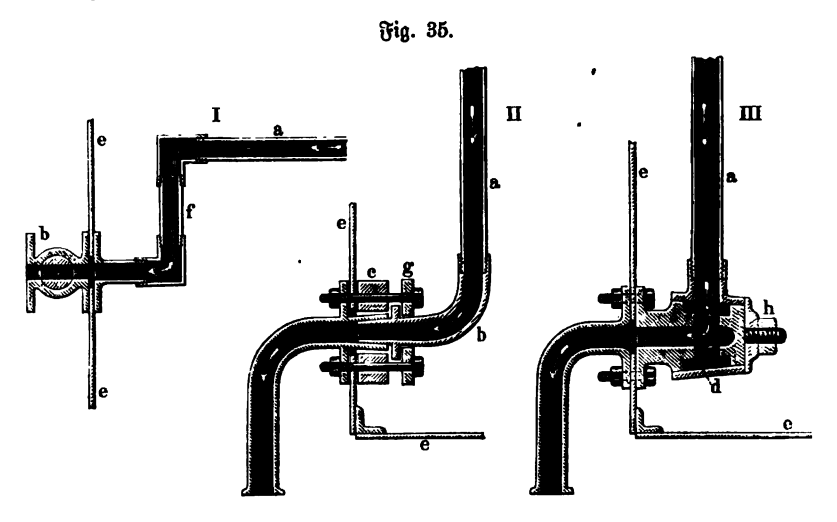
Die eigentlichen Klärkästen, welchen die trübe Lösung durch eine gemeinsschaftliche breite Rinne zugeführt wird, sind geräumig genug, um nicht nur die 65 bis 75 Proc. des Löseraumes betragende Lösung, sondern auch noch das zum Berdünnen nöthige heiße Wasser aufzunehmen.

Um der Lösung längere Zeit zum Absetzen zu gewähren, ohne eine zu starke Abkühlung eintreten zu lassen, hat man in Neustaßfurt diese Kästen nach allen Seiten mit Stroh und Holz umkleidet, eine Maßregel, welche bei dem hohen Geshalt an feinem Thon und Tachhydrit des zur Zeit dort abgebauten Rohsalzes sehr zweckmäßig erscheint.

Im Ascherslebener Werk gelangt die Lösung zunächst in den eigentlichen Absatzasten und unterhalb desselben befindet sich ein relativ kleiner Kasten zur Aufnahme des nach dem Ablassen der klaren Lauge hinterbliebenen Schlammes, welcher für 10000 kg des dortigen Rohsalzes nur etwa 1/2 cbm ausmacht.

Der Löseschlamm wurde hier zur besseren Erschöpfung noch mit heißem Wasser oder vorgewärmter Löselauge durchgerührt.

Die Trennung der klaren Rohlösung geschieht, wie bereits gesagt, mittelst des sogenannten Senkhebers. Fig. 35 I. dis III. zeigt im Maßstabe von 1 mm gleich 2 cm drei Arten derselben, von welchen die mit II. bezeichnete in



Staßfurt gewöhnlich angewandt und von der dortigen Maschinenfabrik und Eisensgießerei von G. Sauerbren fabricirt wird.

Die Darstellung, bei welcher es mehr auf Deutlichkeit als auf genaues Einshalten der Dimensionen abgesehen ist, läßt die einzelnen Theile im Durchschnitt erkennen, wobei a in Verkürzung das bewegliche Senkrohr und e die Kastenwand darstellt.

Bei I., den ich in Frankreich viel angewandt habe, vermitteln die Schraubengewinde des in die beiden Kniestücke eingreifenden Zwischenstückes f die Beweglichkeit, da hierbei jedoch ein Einsickern von Flüssigkeit stattsinden kann, bildet
der außerhalb angebrachte Hahn b einen weiteren Abschluß. Statt der Kniestücke
sind auch Krimmer verwendbar.

Bei II. ist das bogenförmige Zwischenstück b des Senkrohres a mit seinem Ende in das durch die Wandung hindurchgreifende Ausslußrohr eingeschliffen und wird durch den Flanschg, der aus zwei Hälften besteht, und das massive Zwischenstück c in seiner Lage, aber doch beweglich, erhalten.

Bei III., ben ich in Sübbeutschland im Gebrauch fand, ist ähnlich wie bei einem Hahn ein Küken in eine Hülse eingeschliffen, welche das Senkrohr aufnimmt und durch einen flachen Ring h mit Schraube am Küken drehbar sestz gehalten wird. Das Küken hat in seiner Peripherie ringsum laufend eine rinnensörmige Vertiefung, welche den Zutritt der Flüssigkeit aus dem Senkrohr nach dem Inneren desselben in jeder Stellung ermöglicht.

Der durch das Klären zu trennende Löseschlamm besteht hauptsächlich aus schlammig aufgeweichtem Kieserit, der von geringeren Mengen von Anhydrit, Thon, Boracit, Syps und in feiner Form aus der Flüssigkeit niedergeschlagenen Salzen, namentlich Kochsalz, begleitet ist.

Der gröbere Antheil dieser Stoffe bleibt bereits in dem von der Lösung nur durchlausenen Zwischenkasten zurück und wird als Kieseritschlamm bezeichnet. Der leichtere Theil gelangt mit in den eigentlichen Absatzasten, in welchem er noch durch in Folge der Abkühlung ausfallende Salze, besonders Kochsalz, versmehrt wird.

Um den nicht unbedeutenden Rückhalt desselben an Chlorkalium zu gewinnen, hat man verschiedene Wege eingeschlagen.

Der früher häusig befolgte bestand barin, daß man diesen Schlamm mit der vom Aufsochen des Löserückstandes herrührenden noch heißen, aber ihrerseits vorsher vom mitgeführten Schlamm befreiten Lauge durchrührte, wodurch man ihm noch einen guten Theil des Chlorkaliums entzog; vollständiger gelang dies durch Wasser, jedoch geht dabei etwas mehr Magnesiumsulsat in Lösung und da für die Rohlösung nur ein beschränktes Quantum derartiger Lauge anzubringen ist, muß dieselbe verdampst werden.

Fabriken, die nebenher Kalidunger fabricirten, ließen den Schlamm auch wohl einfach erkalten, wobei der größte Theil des Chlorkaliums auskrystallisirte.

Hier wie bei der vorhergehenden Behandlung war es aber schon des Transportes halber von Nutzen, die von demselben noch eingeschlossene Lauge möglichst zu trennen. Dies geschah in einzelnen Fabriken durch Aufbringen des Schlammes auf Abtropsbühnen. Besser erreichte man diesen Zweck durch sogenannte Nutschapparate, welche durch Wirkung einer Luftpumpe die slüssigen Theile absaugen.

Die ersten Nutschapparate scheinen in der Fabrik von Zimmer & Co. durch Lehmann angewendet worden zu sein.

Die Fig. 36 I bis III (a. f. S.) bringen im Maßstabe von $2 \,\mathrm{cm} = 1 \,\mathrm{m}$ eine Modification derselben, die Schultze bei Einrichtung der Fabrik von Nette, Faulwasser & Co. ausführen ließ.

Der verticale Querschnitt III zeigt in der halben Höhe den Lochboden b mit seinen Trägern c; der Raum a oberhalb des Lochbodens dient als Füllraum für den Schlamm, der Raum unterhalb bildet den Saug- oder Absaugraum.

Von der Mitte ausgehend, am Rande eine tiefste Stelle bildend, sindet sich an dem gußeisernen Boden eine länglich muldenförmige Vertiefung g zum Sammeln der Lauge, welche durch den mit Ablaßhahn versehenen Stußen h entleert werden kann.

Das Rohr e, welches unterhalb bes Doppelbobens munbet, steht, wie bei I und II zu sehen, in seiner Fortsetzung junachst mit einem zwischengeschalteten

Fig. 36.

llebersteigegefäß'k und weisterhin mit einer Bacuums luftpumpe in Berbindung, welche einen luftverblinnsten Raum unterhalb bes im Fillraume befindlichen Schlammes herstellt.

Die Grundrißzeichnung verbeutlicht die Zusammenstuppelung der beiden Rutschsapparate, deren mit I bezeichneter besonders die muldensörmige Bertiefung mit dem Ablaßstußen, sowie die rohrsörmigen Stüßen estennen läßt, von welchen je drei durch ein querlansfendes Stück Winteleisen verbunden sind.

Die Dampfleitung f bient bazu, um einer Berftopfung der Rohre oder bes über dem in II sichtbaren Lochboden d ausgebreiteten Jutegewebes, durch Krystallisation der Lauge, vorzubeugen oder abzuhelsen.

Durch eine Rinne wird bem Fillraum der Schlamm zugeleitet und unter alleinigem Deffnen des nach der Luftpumpe führenden Wegs, die Lauge durch den Doppelboden und das filtrirende Saczeug hindurchgesaugt.

Findet sich eine gewisse Menge Lauge herabgesogen, fo läßt man nach dem Schluß des Hahnes m durch den kleinen Lufthahn d Luft eintreten und entleert die

Lauge burch ben Stuten h. — Das Abnutschen wird dann wieder fortgeset, bis fich gang feine Riffe in ber Oberfläche bes bid geworbenen Breies zeigen; bann wird berfelbe nach vorherigem Ginlaffen von Luft mittelft ber Schaufel vorfichtig ansgestochen, ohne babei bas Jutegewebe ju verlegen.

Bei Borfter & Gruneberg bienten in ben Boben vertiefte vieredige

eiferne Raften ju biefem Gebrauche.

Das Jutegewebe war einem genau in den Kasten hineinpassenben Holzrahmen aufgenagelt, welcher fich auf einen ben Saugraum abichliegenben Lattenboben auflegte und jum Schute bes Filtergewebes noch von Lochblech überbedt mar.

Der abgenutschte Schlamm wurde dann gewöhnlich in baneben befindliche gemauerte Sammelbehalter übergeworfen, um nach bem Anfammeln einer größeren Quantitat hinter einanber weg calcinirt zu werben.

Der von der Auflochlauge herrührende Schlammabfat wurde ohne derartige

Behandlung birect bem Rudftanbehaufen jugeführt.

Am prompteften gelingt die Trennung bes Schlammes von ber burch ibn noch jurlidgehaltenen Lauge burch bie fogenannten Filterpreffen, von welchen man in Staffurt ben von Schits & Bertel in Burgen conftruirten ben Borgug giebt. Siehe Fig. 37, Dafftab 3 cm == 1 m.

Fig. 37.

Die Filterpreffen bestehen aus einer Anzahl Kammern, bier gewöhnlich 24, die durch die hohlen, leeren Rahmen R gebilbet werden und zwischen benen bie gerieften vollen Platten P, welche mit fraftigen Tlichern aus ordinarem Drell ober Juteftoff überhangen werben, ben Abichlug bilben.

Diefe Breffen werben burch bie in Chlorfaliumfabriten auch fonft allgemein gebräuchlichen horizontalen ober verticalen Plungerpumpen mit Riemenbetrieb conftruirt fur 6 bis 8 Atmofpharen Drud bebient, nachbem fie vorber oftere burch ben natürlichen Fall in Folge höheren Stanbes bes Schlammabjaggefäßes

ŧ

In anderen Industriezweigen verwendet man hierzu auch Montejus, von welchen die mit comprimirter Luft arbeitenden vorzuziehen sind.

Für die Chlorkaliumindustrie hat man anfänglich diese Pressen auch aus Holz angeschafft, bei Witstenhagen & Cie. sah ich eine solche, die sich recht gut gehalten hatte, später hat man jedoch den eisernen den Borzug gegeben.

Nach dem Schließen der Presse bilden die Höhlungen E, a und i (siehe Fig. 37) Röhren, von denen E für die Einführung des Schlammes, a für die Zusührung der Auslaugeslüssigkeit und i für die Absührung der Luft dient und von welchen durch seine seitliche Deffnungen E mit dem Inneren der Kammern, a und i mit der Riefung der Platten P communiciren.

Die an den Platten P befindlichen Hähne k haben den Zweck, die filtrirte Lange in die Sammelrinne B zu ergießen.

Der Verschluß der Presse geschieht zunächst durch das Handrad T, welches in Verbindung mit einer Zahnstange das bewegliche Kopfstück U andrückt, weiterhin aber bei diesem Modell noch durch den hydraulischen Patentverschluß S, der bei den Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall mittelst der kleinen Handpumpe D betrieben wird, wobei der Eisenstad J gegen Ende der Operation als Verlängerung des Druckbebels dient.

In den meisten Fabriken ist ein am Ende befindliches Handrad gleicher Zeit als Spindelnabe ausgebildet, so daß das letzte Andrücken oder das erste Abziehen der Spindel mit dem losen Kopfstück hier mittelst eines in die Nabe eingesteckten längeren Hebels geschieht, was für die dort allgemein angewandten Dimensionen der Pressen vollkommen genügt. Nur eine Staßsurter Fabrik hat ein größeres Wodell mit hydraulischem Patentverschluß.

Die innere Disposition sowie der Mechanismus der nachträglichen Aussüßung, welchem die obige Firma ebenfalls besondere Beachtung geschenkt hat, wird durch die Fig. 38, welche einen Horizontalschnitt im Maßstabe 5 cm == 1 m darstellt, erläutert.

Die Einsührung des Schlammes in die Kammern erfolgt hier in der Mitte durch den Hahn H und das Rohr E, die nachträgliche Auslaugung aber durch das Bentil V und das Rohr a; R bezeichnet die Schlammfammern, P und P_1 die gerieften Platten und k die zwischen beiden eingeklemmten Prestücher.

Nachdem in den Kammern, die nur seine Canälchen für den Zutritt des Schlammes haben, die Trennung desselben in hinterbliebene, seste Kuchen und durch die Abslußhähne h und h_1 entwichene, klare Lauge erfolgt ist, wird der Schlammhahn H und die Abslußhähne geschlossen, dagegen das Regulirventil G durch das Handrad O so weit geöffnet, daß es nicht mehr durch den Stift s, sondern durch die Gegendruckseher F gehalten wird.

Run wird durch das Bentil V die Auslaugeflüssigkeit zugelassen, deren Richtung des Eindringens durch Pfeile angedeutet ist.

Erst nach Eintritt eines gewissen Druckes öffnet sich durch Nachgeben der Feder das Regulirventil so weit, daß es die Absüßlauge austreten läßt, die nun in das Aräometergefäß A und von hier beliebig weiter fließt. Das weitere Abslausen kann dann auch durch die Hähne h bewerkstelligt werden, wie es hier ausgedeutet ist.

Dieser Gegendruckapparat vermeidet die Bilbung von Canalen in den Ruchen ober die Erweichung berfelben an Stellen, wo sie weniger hart waren; er bietet also die beste Garantie für eine gute, gleichmäßige Aussügung, welche durch Ab-nahme der Grade an der in A eingesetzten Senkwage sich leicht controliren läßt.

In Staffurt haben bisher die Bersuche der nachträglichen Auslaugung zu feinem rechten Resultate geführt, da die bort angewandte hohe Ruchenstärke und die löslichkeit der Salzmasse hinderlich im Wege stehen.

Baffer ober Dampf tann beshalb hier nicht zur Aussüßung in Anwendung tommen, weil beibe burch lofen ber Salze Strafen bilben, auch ben Rieferit nicht unberührt laffen wurden.

Am geeignetsten ist hierzu eine heiße Salzlösung wie die Mutterlauge ober Auftochlauge, welche noch Kaliumsalz aufzunehmen vermag, ohne die Ubrigen Salze sehr zu berühren.

Fig. 38.

Zwei Firmen haben auch Pressen für nur 45 mm Dide der Anchen angeschafft, die leichter durchdringdar wären, doch scheinen dieselben sur andere Zwede (Schoenitsabritation) bestimmt zu sein und da die Andringung der bestonderen nachträglichen Aussühung die Pressen vertheuert und die für eine Operation nöttige Zeitdauer wesentlich verlängert, hier wohl auch nie zu einer vollsommenen Erschöpfung sühren würde, so ist man fast allgemein dahin gesommen, den Hauptvortheil dieser Pressen nur in einer prompten Trennung des Schlammes und der Gewinnung einer höheren Proportion an klarer, der übrigen gleichs werthiger Lauge zu suchen, obschon fast die Hälfte der Pressen besitzenden Fabriken solche mit nachträglicher Auslaugung angenommen hatte.

Die in Staffurt gebräuchlichen Preffen von 70 cm Sobe und Breite ber Rammern und 9 cm Ruchenftarte ergeben bei 24 Rammern (alfo 23,5 qm

filtrirender Fläche) etwa ein Kubikmeter festen Rucktand im Gewicht von 1500 kg.

Nach dem successiven Auseinanderschieben der einzelnen Platten und Rahmen drückt man die in den letzteren hinterbleibenden Kuchen heraus und kann dieselben direct in untergeschobene, niedrige Förderwagen fallen lassen.

Bei einer Leistungsfähigkeit der Schlammpumpe von 150 Liter pro Minute läßt sich eine Presse ohne Auslaugung in 24 Stunden bequem elfmal füllen und entleeren.

10 000 kg Rohsalz geben im Mittel 500 bis 700 kg Preßkuchen, doch variirt, je nach der Qualität des Rohsalzes, diese Menge oft in so hohem Maße, daß 200 kg und 1050 kg als äußerste Zahlen vorkommen.

Der Preis einer solchen Presse in Eisen ohne nachträgliche Auslaugung ist 2200 bis 2300 Mk.; mit dieser steigt er um 200 bis 400 Mk. und in etwa gleichem Verhältniß durch den hydraulischen Patentverschluß.

Die Abnutzung an Prestüchern, die natürlich sehr von der Behandlung abhängt, belief sich in einer gut geleiteten Fabrik auf Pf. 6,25 pro 10 000 kg verarbeiteten Rohsalzes.

Gleich wechselnd wie die Menge ist auch der Gehalt der Preßkuchen an Chlorkalium, der oft am nämlichen Tage zwischen 7 und 12 Proc. variirt.

Da nun die Preßkuchen noch 20 bis 25 Proc. Lauge enthalten (der mittlere Wassergehalt derselben von 13,5 Proc. entspricht 22,5 Proc. an dieser), so ist anzunehmen, daß trot der angewandten Mutterlauge, bei dem derzeitigen Berschren ein hoher Procentsatz des im Schlamme enthaltenen Kaliumsalzes als Kaliummagnesiumsulfat niedergeschlagen ist, dessen Entstehen ja S. 123 erwähnt wurde.

Es giebt dies auch die Erklärung ab, warum der Kaligehalt des Schlammes nicht so leicht extrahirbar ist, wie man anfänglich hoffte.

In der Zusammensetzung des Klärschlammes tritt für die verschiedenen Fabriken öfters ein sehr auffälliger Unterschied hervor, der darin besteht, daß entweder der Kieseritgehalt die sonstigen Bestandtheile überwiegt oder aber, daß das Kochsalz der Menge nach den Hauptbestandtheil ausmacht.

Es erklärt sich das so, daß eine unter Zugabe von Wasser hergestellte Rohlösung, wie weiterhin aussührlich gezeigt werden wird, in den ersten Stadien des Erkaltens hauptsächlich Chlornatrium aussallen läßt; wo man nun, wie dies für die Verarbeitung des Löserückstandes auf Glaubersalz wünschenswerth ist, durch ein erstes Absehen im Lösekessel den Kieserit mehr zurückhält, dagegen durch stärkeres Erkaltenlassen beim weiteren Absehen, absichtlich die Fällung dieses Kochsalzes begünstigt, kann letzteres dann leicht den hervorragenden Antheil des Schlammes ausmachen, wie dies bei den Analysen IV. die VI. der Fall ist.

Die Klärschlämme I. und II. sind neueren Datums bei der Berarbeitung von Neustaßfurter Salz gewonnen und zwar bildet der Kieseritschlamm I. den beim Durchlaufen des ersten Absatsastens hinterbliebenen, schwereren Rückstand, II. den weiteren Absatschlamm mittelst einer Filterpresse ohne Auslaugung gewonnen. III. entstammt der älteren Fabrikation und wurde mittelst der Nutschpumpe abgesaugt.

Die drei letzten Analysen rühren von einer vergleichsweisen Berarbeitung der bezeichneten drei Rohsalzarten her, welche in der Fabrik von Fr. Müller in Leopoldshall durch Winkler (Chem. Ztg. III., 457) auf Wunsch der drei Salzwerke im Juni 1879 angestellt wurde und bei IV. 10,12 Proc., bei V. 6,2 Proc. und bei VI. 5,63 Proc. des Rohsalzes an Klärschlamm ergab. Die Wassergehalte sind bei III. bis VI. auf Trockensubstanz berechnet.

	Rieferit	: s	RI	ărj á , ľ aus			
	jolamn			Reuftaßfurt	Staffart	Leopoldshall	
	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	
•	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	
Chlorkalium	. 3,8	9,3	12,8	15,2	16,7	15,50	
Chlornatrium	. 12,9	8,6	15,4	42,7	46,7	50,90	
Chlormagnefium	. 4,2	4,9	11,0	13,3	9,7	8,63	
Magnesiumsulfat	. 56,9	45,4	47,7	9,2	10,4	8,62	
Calciumsulfat	. 2,4	5,8	2,0	6,4	4,7	5,10	
Unlösliche Theile	. 6,6	8,0	5,1	6,7	5,3	4,72	
Magnesia	. 1,3	4,4		-			
Wasser	. 11,9	13,6	6,0	6,5	6,5	6,53	
	100,0	100,0	100,0	100,0	100,0	100,00	

Arnstallisiren der Rohlösung.

Bei der früheren Art des Lösens mit vorwiegendem Wasser gelangte in dem aufänglichen Stadium des Erkaltens ein Salzgemenge zum Niederschlag, welches zum größten Theil aus Kochsalz bestand und dessen Menge so bedeutend war, daß die kochend und trüb gewogene Lösung dis zum Klarwerden etwa 1,5 bis 2,5° B. (0,0173 spec. Gew.) an Gewicht verlor.

Eine Uebersicht über die beim Erkalten ausfallenden Salze gewähren Berssuche, die 1863/65 hierüber in der Fabrik von A. Frank angestellt wurden und deren Ergebniß Theod. Becker später veröffentlichte (Dingl. pol. I. 203, 194 ff.).

Die dem Bersuche unterworfene Rohlösung, bei I. nach alter Weise, bei II. mit Mutterlauge an Stelle von Wasser gewonnen, hatte im klaren Zustande solgende Zusammensetzung:

					I.		II.	
Chlorfalium .	•			•	9,96 P	roc.	12,28	Proc.
Chlornatrium .		•	•	•	2,48	77	4,97	ת
Chlormagnesium	•	•	•		19,67	n	17,93	n
Magnesiumsulfat	•	•	•	•	4,26	n	2,2 8	n
Wasser	•	•	•	•	63,63	71	62,54	n
	_				100,00 \$	roc.	100,00	Proc.

Den Tabellen auf folgender Seite habe ich der besseren Uebersicht halber eine aus der Verrechnung der jeweilig ausgefallenen Salzmenge und deren Chlorkaliumgehalt hervorgegangene Rubrik angehangen.

Aus der ersten Tabelle ersieht man, daß bei der angegebenen Bereitung und Zusammensetzung der Rohlösung erst in dem unterhalb 50° ausgeschiedenen Salzsgemenge Chlorkalium gegenüber dem Chlornatrinm überwog; man ließ deshalb in der Frant'schen Fabrik früher die klar abgesetzten Laugen breite und flache Holzeinnen in längerer Strede durchlausen, wobei sich in diesen ein nicht uns bedeutender Absat, vorwaltend aus Chlornatrium bestehend, ansammelte.

Später kühlte man dieselben in großen, freistehenden eisernen Cylindern (Cooler) bis etwa 60°, bevor man sie in die Arystallisirgefäße abheberte.

Das hierbei im Cooler hinterbleibende Abfallsalz enthielt durch die an der Oberfläche und an den Wandungen stärkere Abkühlung, in der Praxis wasserleer berechnet, bereits 15 bis 22 Proc. Chlorkalium und sein Wassergehalt betrug im Durchschnitt 30 Proc., jedoch machte das hier nichts aus, weil die Fabrik Verwendung für derartige Salze hatte.

Die meisten übrigen Fabriken begnügten sich damals mit einer Abkühlung bis auf etwa 80° und gegenwärtig, wo durch die Anwendung der Mutterlauge zum Lösen überhaupt viel weniger Nebensalze in Lösung gehen, aber, wie die zweite Tabelle zeigt, auch die Abscheidung des Chlorkaliums viel früher beginnt, sucht man eher jede Abkühlung zu vermeiden.

Der früher so reichliche Niederschlag von Kochsalz trug wesentlich mit zur Klärung der Lösung bei, indem er die feineren Theile einhüllte und so mit zu Boden riß, was man jetzt durch ein längeres Absetzen der Lösung zu erreichen sucht.

Bergleicht man in den beiden nachstehenden Tabellen die Resultate der zwei letzten Colonnen, soweit sie auf die zwischen 100 und 10 liegenden Grade sich beziehen, so erhält man für die Wasserlösung als Summe 377,98 Thle. Chlor-talium enthalten in einem Salzemenge, welches 8,9 Proc. der Lösung betrug; für die Mutterlaugenlösung dagegen 709,09 Thle. Chlortalium in einem Salzegemenge, welche 10,69 Proc. der Rohlösung entsprach.

Hieraus geht wiederum übersichtlich hervor, wie viel geringer bei Mutterslaugensalzlösung die gleicher Zeit mit ausgefallene Menge Chlornatrium war und durch die zur Zeit gebräuchliche Verdünnung mit Wasser würde dieselbe noch mehr beschränkt werden, wenn dieses Wasser erst nach der Trennung vom Schlamme zugefügt würde, was jedoch nicht geschieht.

Da die Salze bei den Versuchen von Becker auf Ziegelsteinen getrocknet wurden, so entstammt der Wassergehalt dem Krystallwasser und da dieser hier

Salzniederschläge aus ber ohne Mutterlauge bereiteten Rohlösung I.

Temperatur -	peratur Procentischer Gehalt des Salzgemisches an:									
n Graden Chlor= Celfius talium		Chlor= natrium	Chlor= magnesium	Magne= fiumfulfat	Wasser	Salzmenge in Proc. der verwandten Rohlöfung	Product aus Salzmenge deren Kaligi			
108 bis 100	3,15	92,78	0,51	0,69	3,95	0,78	2,46			
100 , 90	1,35	94,84	0,78	0,69	2,24	0,61	0,82			
90 , 80	1,63	95,61	0,83	0,57	2,65	0,47	0,77			
80 , 70	0,86	96,64	0,58	0,43	2,25	0,50	0,43			
70 , 6 0	3,70	92,70	0,76	0,63	2,6 8	0,40	1,48			
60 , 50	25,16	70,56	0,12	0,72	3,04	0,57	14,34			
50 _n 40	72,01	23,49	0,32	0,50	3,11	1,91	137,54			
40 , 30	75,75	19,07	0,87	0,42	3,76	1,16	87,87			
30 , 20	74,51	21,05	0,80	0,89	2,15	1,03	76,7 5			
20 , 10	25,77	8,62	1,42	29,46	34,62	2,25	57, 98			
10 , 0	11,91	7,18	3,34	36,77	40,93	4,88	58,12			
				31	n Summa	14,56	438,56			

Salzausscheidung aus der mit Mutterlauge an Stelle von Wasser bereiteten Rohlösung II., welche bei 100° C. ein spec. Gew. von 1,273 = 31,5° B. hatte.

~	Procentischer Geigemische		Salznienge	Product aus der Salzmenge	
Temperatur	Chlorkalium Wasser		in Proc. der Rohlösung	und dem Chlor= kaliumgehalte	
98 bis 90° C.	6,61	16,67	1,12	7,40	
90 , 80	3,45	4,19	0,38	1,31	
80 , 70	24,64	3,07	0,61	15,03	
70 , 60	76,92	4,19	1,03	79,23	
60 , 50	78,52	5,38	1,50	117,37	
50 , 40	80,40	4,75	1,46	117,38	
40 , 30	94,57	3,50	1,23	116,32	
30 , 20	68,50	2,96	2,03	139,05	
20 , 15	86,71	2,42	0,52	45,09	
15 , 10	87,54	2,97	0,81	70,91	
		In Sun	nma 10,69	709,09	

zumeist dem Bittersalz angehört, so läßt derselbe auch bei der zweiten Tabelle einen Schluß auf dessen Abscheidung zu. Bei der Wasserlösung wird diese am stärksten durch eine Abkühlung, die unter 20 bis 15° herabkommt, was die Praxis in den Wintermonaten auch bethätigte; hingegen ist sie bei der Mutterlaugenlösung während der ersten Abkühlung am auffälligsten.

Die Zusammensetzung der klaren Rohlösung variirt in der nämlichen Fabrik bereits nach den verschiedenen Umständen, die bei ihrer Herstellung in Wirkung traten, noch mehr ist dies aber für die einzelnen Fabriken der Fall, weil hier noch Abweichungen in den Einzelheiten dazukommen; deshalb können derartige Analysen immer nur einen Annäherungswerth beanspruchen.

Zu der bereits vorher angegebenen Zusammensetzung zweier Rohlösungen aus der Frank'schen Fabrik solgt hier noch unter I. die Analyse einer ohne Mutterlauge bereiteten Rohlösung, die bei 105° gewogen im trüben Zustande 34° B. (1,3 spec. Gew.) zeigte, klar geworden aber 32,5° B. (1,284 spec. Gew.); unter II. eine mit Hülfe von Mutterlauge bereitete Rohlösung, welche vor ihrer Berdünnung mit Wasser bei 105° 35° B. (1,313 spec. Gew.) wog.

					I.	•]	II.
Chlorkalium .	•	•	•	•	11,08	Proc.	10,70	Proc.
Chlornatrium .	•	•	•	•	5,68	77	4,20	77
Chlormagnesium	•	•	•	•	17,65	77	24,60	
Magnesiumsulfat						77	1,50	
Wasser						77	59,00	99
•					100,00	Broc.	100,00	Broc.

Es enthielt 1 cbm der Lauge an

Chlorfalium 142,2 kg 140,5 kg.

Da man im Allgemeinen eher noch höher als 35°B. löst, so kommt der Gehalt an Chlorkalium und Chlornatrium auch noch unter diese Zahlen herunter und beim Verdünnen der Lösung verändert sich das Verhältniß etwas zu Ungunsten des Magnesiumsulfats.

Als Minimal- und Maximalgehalte einer großen Anzahl Rohlösungen fanden sich für:

Chlorkalium	•	•	•	•	•	8 bis	14	Proc.
Chlornatrium .	•	•	•	•	•	4 ,	8	n
Chlormagnesium .	•	•	•	•	•	15 "	25	77
Magnesiumsulfat.							5	77

Die klare Rohlösung, deren Volumen zwischen 60 und 70 Proc. des ans gewandten Löseraumes beträgt, wird durch eiserne Vertheilungsrinnen den Arnstallissirkästen zugeleitet, die bis nahe zu ihrem Rande damit angefüllt werden.

In diesen Rinnen häuft sich mit der Zeit noch etwas chlorkaliumarmes Salz an; man nimmt dieselben daher etwas geräumig und giebt ihnen einen flachen Boden, der das Sammeln dieses Salzes mittelst einer Handschaufel erleichtert.

Die Krystallissir) sind geradwandige eiserne Gesäße von verschiedenem Inhalt und bald höherer, bald niederer Form.

Am meisten angewandt sind solche von 4 bis 8 cbm Inhalt, deren Länge und Breite ihre Tiefe mindestens dreimal übertrifft.

Je geräumiger und hochwandiger die Kästen sind, um so weniger Eisenblech erfordern sie zu ihrer Herstellung für einen bestimmten Rauminhalt.

So würden beispielsweise drei Kästen von je 1,5 cdm Inhalt bei 2 m Breite, 1,5 m länge und 0,5 m Tiefe um die Hälfte mehr Blechoberstäche erfordern, als ein Kasten von 4,5 cdm Inhalt bei 2 m länge, 2,25 m Breite und 1 m Tiefe. Dagegen wird sich dies Berhältniß schon mehr ausgleichen dadurch, daß man den ersteren Kästen eine geringere Wandstärke geben darf; weiter aber wird es geradezu zum Nachtheil umschlagen, wenn man die für die Abkühlung nöthige Zeit mit in Anschlag bringt, weil die hochwandigen Kästen etwa 1/3 mehr Zeit sür die Abkühlung bedürfen, demnach auch eine entsprechend größere Anzahl dersselben nöthig sein würde.

Praktischer könnte es baher erscheinen zwar die Wandungen niedrig zu halten, dagegen durch Bergrößerung der Längen = und Breitendimensionen an Oberstäche zu gewinnen, welche von Anfang dis zum Ende in Wirksamkeit bleibt, während die Wandungen, nachdem sie einmal mit Salz beschlagen sind, nur noch wenig Wärme durchlassen.

Dieses Princip war in der Fabrik von Nette, Faulwasser & Cie. bes solgt, wo die Kästen für die erste Krystallisation dreis bis sechsmal so breit als tief und viers bis sechsmal so lang als breit waren.

Zudem waren dieselben auch so hoch aufgestellt, daß ein benutharer Raum darunter gewonnen und der Boden vollkommen der Luft ausgesetzt war.

In der That erreichte man derart die Abkühlung in der Hälfte bis $^2/_3$ der sonst dafür gebräuchlichen Zeit. Aber auch hier gelangt man bald zu einer Grenze, die nicht überschritten werden darf, weil bei zu rascher Abkühlung das Krystallstorn kleiner und weniger schön ausgebildet wird, so daß die weitere Reinigung desselben sich schlechter ausführt und größere Verluste im Gefolge hat.

Sünstiger gestaltete sich dies Verhältniß bei Leisler & Townsend, wo bei etwa 60 cbm Inhalt die Wandhöhe der Kästen 1,25 m betrug; bei diesem großen Inhalt war es sogar möglich, die Oberstäche der Flüssigkeit in gelinder Bewegung zu erhalten, indem wenige Centimeter eintauchende Rührstangen von einem mit Gelenken am Sebälke aufgehangenen Sliedergestänge mechanisch hin- und hergeführt wurden.

Ohne Beeinträchtigung der Arpstallsorm schien das Umrühren hier sogar zu einer Berbesserung der Qualität beizutragen, indem, wohl durch die Bewegung der Flüssigkeit unterstützt, ein Theil des anfänglich abgesetzten Kochsalzes wieder in Lösung gelangte.

Im Winter geht das Erkalten natürlich rascher vor sich als im Sommer, und bei zu starker Abkühlung erfolgt leicht eine Abscheidung von nadelförmigem Bittersalz, die sich gewöhnlich zuerst am oberen Rande der Kästen zeigt und das Chlorkalium verunreinigt.

Um hier eine Ausgleichung zu ermöglichen, bestehen die Wände der Arnstallissiräume häusig nur aus leerem Fachwerk, das im Sommer der kühleren Nachtslust Zutritt gewährt, im Winter aber leicht durch Aussetzen mit Steinen oder Verschlagen mit Schalbrettern geschlossen werden kann.

- Die Krystallisirkästen sind meist zu ebener Erde auf niedrige Mauersteinsockel hohl aufgestellt, so daß noch ein Luftzug unter dieselben gelangen kann.

Die Abkühlung der Lange geht im Anfang sehr rasch vor sich und das dabei ausfrystallisirende Salz fällt meist zu Boden, wobei es die etwa noch in der Flüssigkeit in Suspension enthaltenen geringen Unreinlichkeiten mit niederreißt.

Da es überdies viel mehr Chlornatrium enthält, als das weiterhin an die Wandung sich ansexende Salz, so wird es unter dem Namen Boden salz hier und da von dem reineren, später auskrystallisirenden sogenannten Wandsalz getrennt gehalten.

Um die Proportion des reineren Salzes zu erhöhen, hing man im Beginn der Chlorkaliumfabrikation wohl auch in größerer Anzahl Bündel von Drahteruthen in die Flüssigkeit ein, was jedoch bald aufgegeben wurde, da es mehr Arbeit verursachte als Nußen brachte.

Bei der vorerwähnten Einrichtung von Nette, Faulwasser & Cie. waren die flachen Krhstallisitgefäße in drei dicht über einander befindlichen Etagen aufgestellt, so daß also mit Leichtigkeit ein fractionsweises Auskrystallisiren, sowie eine Trennung des zuerst niederfallenden Bodensalzes vorgenommen werden konnte.

Dieses Bodensalz hätte sich dann entweder durch Umkrystallisiren reinigen oder vielleicht einer nächsten Lösung vorschlagen lassen, um demselben so den meisten Gehalt an Chlorkalium zu entziehen und es in reinerer Form auskrystallissen zu lassen.

Jedoch ergab die durch zweimaliges Abhebern gestörte und sehr beschleunigte Krystallisation ein so feinkörniges Chlorkalium, daß man sich genöthigt sah, die Einrichtungen in der gewöhnlichen Weise zu benutzen.

Je mehr das Salz, wie dies bei Mutterlaugenrohlösung im Gegensatz zur Wasserrohlösung der Fall, disponirt ist, in kleiner Form auszukrystallisiren, um so mehr muß man durch geräumige Krystallisirkästen von etwas größerer Wandshöhe, welche die Krystallisation verlangsamen, diesem Bestreben entgegen wirken.

Die Krystallisirkästen sind immer reihenweise aufgestellt, so daß an jeder Reihe entlang eine gemeinschaftliche etwas Fall habende Leitungsrinne, die nach dem vollständigen Erkalten zu etwa 15 bis 20° abgelassene Lauge einem Sammelbassin zuzusühren vermag.

Der der Ablaßrinne zugekehrten Kastenwand giebt man gewöhnlich reichlich 10 Proc. mehr Höhe als der gegenüberliegenden Wand, um dem entsprechend durch geneigte Aufstellung des Kastens das vollkommene Ablaufen der Lauge zu bez günstigen.

Zwischen je zwei Reihen der Kästen ist ein Schienenweg für kleine Förderwagen dazu bestimmt, das auf den Bühnen vollkommen abgetropfte Salz nach den Deckbottichen zu befördern.

Fig. 39 stellt im Maßstabe von 15 mm = 1 m einen Krystallisirkasten A dar mit seiner Abtropsbühne B, die von einem fräftigen Rahmen a getragen wird. Daneben ist C die Leitungsrinne und D der Schienenstrang.

Das Ablassen der Mutterlauge geschah früher meist durch Einlegen eines Hebers, gegenwärtig mehr durch am Boden und über der Rinne angebrachte Stutzen, welche durch einen eingeschliffenen Conus aus Gußeisen, mit über die

Fluffigfeit herausragenbem, gleich beim Gießen eingeseten eifernen Stiel, ver-

Schräges Einlegen bes Conns erlaubt ben anfangs fehr lebhaften Strom zu mäßigen, bamit möglichst wenig Salz mit fortgeht.

Enthält das Bobenfalz viel Gyps, so tann man mit Bortheil eine mechanische Reinigung beffelben vornehmen, indem man zunächst nur die Hälfte der Lauge Sig. 39.

abläßt, mit dem Refte aber, eine Krlicke benupend, das Bodensalz fräftig durche arbeitet und es nach der hinterwand hin anhäuft, die trilbe gewordene Mutterslange aber abläßt, bevor fie wieder zur Ruhe gekommen ift.

Das Aufbringen des Salzes auf die mit einem Lochboden versehene Abtropfsbuhne (egouttoir) geschieht mittelft gewöhnlicher Schaufeln, wobei zuerft das



Bobensalz aufgegeben, barauf erst bas Bandsalz burch einige fraftige Schläge mit bem Schaufelstiel gegen die Wand abgelöst und zu jenem hinzugefligt wird. Zwedmäßig ist hierzu die Lochschaufel (écumette) Fig. 40, Maßstab 2 cm = 1 m).

Reuerdings sucht man auch wohl ben Arbeitslohn für bas Aufbringen bes Salzes auf Bühnen zu sparen, indem man bas Salz im Kasten nur zu einem tegelförmigen Hausen zusammenführt ober an einer Wand aufhäuft und bann direct den Deckgefäßen zuführt, worin es durch Zusammenkommen einer größeren

Menge noch besser abtropft. — Das Verhältniß zwischen Boben und Wandsalz liegt meist in ber Mitte zwischen gleichen Theilen und andererseits 2 Thin. Boben- falz auf 1 Thi. Wandsalz.

Früher enthielt das Bobenfalz, troden gedacht, 55 bis 60 Proc. Chlorfalium und bas Wandfalz 65 bis 70 Proc.

Nachstehend folgt eine Analyse beider in abgetropftem Zustande sowie wasserfrei berechnet.

,	Bobe	nfalz	Wandsalz					
	abgetropft	wasserfrei	abgetropft	wasserfrei				
Chlorkalium	50,2 Proc.	59,76 Proc.	60,8 Proc.	68,31 Proc.				
Chlornatrium	27,0 ,	32,14 ,	24,4	27,42				
Chlormagnesium	4,3 ,	5,12 ,	2,8 ,	3,15 _n				
Magnesiumsulfat	2,0 "	2,38 "	1,0 ,	1,12 ,				
Unlösliche Theile	0,5 "	0,60 "	 "					
Wasser	16,0 "	<u>π</u>	11,0 "					

100,0 Proc. 100,00 Proc. 100,0 Proc. 100,00 Proc.

Gegenwärtig fällt der Gehalt an Chlorkalium, aber auch der an Chlorkmagnesium in diesem sogenannten ersten Producte etwas höher aus; im Durchkschnitt wird das Gemenge von Boden und Wandsalz sich innerhalb nachfolgend angedeuteter Grenzen bewegen:

Chlorkalium .	•	•	•	•	•	•	64	bis	69	Proc.
Chlornatrium .	•	•	•	•	•	•	28	71	22	77
Chlormagnesium		•		•	•	•	7,5	,	8,	,5 _n
Magnesium= und										
							100,0)]	100,	,0

Berdampfung der Mutterlauge zur Gewinnung des fünstlichen Carnallits.

Wie man das direct aus der Rohlösung auskrystallisirte Chlorkalium als erstes Product bezeichnet, so wird auch die hiervon getrennte Mutterlauge, zum Unterschied von der bei der Zerlegung des künstlichen Carnallits gewonnenen, erste Mutterlauge genannt.

Eine Rohlösung, welche klar geworden 32,5° B. (1,284 spec. Gew.) gewogen hatte, ergab nach dem Erkalten bis zu 20° eine Mutterlauge, die nur noch 31,5° B. (1,273 spec. Gew.) am Aräometer anzeigte.

Von nachfolgenden zwei Analysen der Mutterlauge entspricht I. der früheren, II. der gegenwärtigen Arbeit:

]	[.	I	I.
Bei 200 (I. =	= 31	,50 28. (1	,273 [p. S .)	32° B. (1	,279 (p. S .)
Chlorkalium	•	•	5,50	Proc.	4,50	Proc.
Chlornatrium	•	•	3,80	n	3,20	"
Chlormagnesium .	•	•	19,90	n	22,80	n
Magnesiumsulfat.	•	•	2,70	77	2,15	n
Wasser	•	•	68,10	n	67,35	n
			100,00	Proc.	100,00	Proc.

1 cbm der Lauge enthielt also bei I. 70 kg, bei II. 57,55 kg Chlorkalium.

Wie früher bereits gesagt, bient ein Theil dieser Mutterlauge zum Lösen, die übrige aber wird genügend weit verdampst, um das noch darin restirende Chlorkalium als Carnallit auskrystallisiren zu lassen. Hiersür besördert man-die Mutterlauge aus dem Sammelbassin mittelst meist verticaler, sür 6 bis 8 Atmosphären Druck und Riemenbetried construirter Plungerpumpen 1), die auch in Staßsiurt selbst durch die Firma G. Sauerbrey hergestellt werden, in über dem Riveau der Berdampspsannen ausgestellte Reservoire. Früher geschah das Berzdampsen in zwei successiven Operationen; ein erstes Mal wurde nur dis 32° B. (1,279 spec. Gew.) verdunstet, wobei die erkaltende Lauge noch eine gewisse Duantität niedergrädigen Chlorkaliums absetze. Die Mutterlauge dieser zweiten Arystallisation wurde sodann auf 36° B. (1,325 spec. Gew.) eingedampst, um eine dritte Krystallisation zu erhalten. Da die zweite Krystallisation im wassersfreien Zustande einen Reingehalt von 55 Proc. selten überschritt, so wurde es erst durch Umkrystallisiren zu gute gemacht.

Frank giebt in seinem Abriß ber Staßfurter Industrie im "Amtlichen Bericht über die Wiener Weltausstellung von 1873", S. 359, folgende, auf diese zweisache Eindampfung Bezug habenden Analysen:

•	Chlorfalium KCl	Chlornatrium NaCl	Chlormagnefium Mg Cl ₃	Magnefiumfulfat MgSO4	CaSO.	Baffer H₃O	Gehalt an Chlorfa- lium auf Troden- fubstanz berechnet
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	l •	'	Proc.
Rohldjung	9,65	6,89	14,62	4,11	0,08	64,65	27,2
Erste Arystallisation (Chlorkalium)	61,85	26,28	2,5 8	0,80	0,24	8,25	67,4
Mutterlauge bavon	4,89	4,83	17,58	3,66	_	69,04	15,8
Dieje zu 320 B. verdampft	6,92	3,67	20,58	5,34		63,49	19,0
Während des Verdampfens aus- geschiedenes Salzgemisch	3,66	67,08	6,33	1,70		21,23	4,6
Zweite Arpstallisation (Chlorkalium) .	49,56	30,47	4,50	2,71		12,76	56, 8
Mutterlauge davon	3,28	2,07	22,83	4,16		67,66	11,4
Diese zu 360 B. verdampft	5,08	0,35	28,48	3,04		63,05	13,7
Während des Berdampfens aus- geschiedenes Salzgemisch	11,36		4,41	12,24		15,89	13,5
Dritte Arystallisation (Carnallit)	22,58	16,52	26,62	0,84		33,44	34,0
Mutterlauge davon (Endlauge)	0,61		31,32	3,17		64,90	1,7

Zur besseren Uebersicht dieser Aufstellung ist von mir die letzte Colonne hins zugefügt worden, welche den Gehalt dieser verschiedenen Producte wasserfrei besrechnet an Chlorkalium angiebt.

¹⁾ Aushülfsweise kann zu dieser Beförderung auch ein Injector dienen, da bei richtiger Stellung des Dampfzulasses die Condensation von Wasser nur unbedeutend ist.

· Das verwendete Rohsalz enthielt 16 Proc. Chlorkalium, wasserfrei aber 21,4 Proc.

In der Rohlösung ist dieser Gehalt nur auf 27,2 Proc. heraufgekommen, aus ihr krystallisirt aber bereits ein Product mit 67,4 Proc. Chlorkalium.

Das Product der zweiten Arystallisation enthält nur noch 56,8 Proc. und das der dritten, das Carnallitdoppelsalz, nur noch 34 Proc.

Noch auffälliger ist der Unterschied in den Mutterlaugen, denn während die Mutterlauge des ersten Productes noch 15,8 Proc. Chlorkalium enthält, sind in der des zweiten nur noch 11,4 und in der vom Carnallit abfallenden nur noch 1,7 Proc. vorhanden.

Man sieht also, daß in dieser letzten Phase der Schwerpunkt der Chlorskaliumertraction liegt und es vollkommen berechtigt ist, daß man bei den gegenswärtig etwa doppelt so hohen Kohlenpreisen und dem gegen früher auch geringeren Werth des Chlorkaliums, nach der ersten Kryskallisation sofort auf diesen Grad der Concentration zu gelangen sucht.

Die Reduction der Lauge bei ihrer Berdampfung bis zu 36° B. (1,325 spec. Sew.), wobei dieselbe den Siedepunkt von 123° C. erreicht, beträgt circa $\frac{1}{3}$ ihres Volumens.

Die Verdampfung geschieht in Pfannen, die meist durch freies Feuer, seltener durch Dampf erhitzt werden.

Zur Bermeidung des bei flachen Böben lästigen Aufbrennens der absgeschiedenen Salze, heizte man anfangs diese Pfannen nur durch seitliche Züge, was einen bedeutenden Aufwand an Brennmaterial erforderte.

Einzeln waren dann längere Zeit die in der Salzindustrie benutten sogenannten Flotten, flache und geradwandige, eine sehr große Oberfläche bietende Pfannen in Gebrauch.

Hierauf kamen die Sattelpfannen in Aufnahme, deren sattelförmig gewölbter Boden dem Feuer besser Widerstand leistete und zu Seiten des Sattels dem niederfallenden Salze eine Zuflucht bot.

Noch besser geschützt war das sich ansammelnde Salz in den den Flammrohrdampftesseln entlehnten Flammrohrpfannen.

Die gute Wärmeabgabe und die dank ihres lebhaften Kochens kaum noch vorhandene Neigung zum Aufbacken des Salzes bei diesem letzteren System ließ eine Verwendung des Dampfcs für diesen Zweck überslüssig erscheinen, dies um so mehr, da es gerade bei Dampsheizung nöthig wird, die Ablagerung des Salzes auf den Heizslächen entweder durch Mitanwendung eines Rührwerkes oder Besledung des Kochens durch ein Vacuum zu verhindern.

Auch den Kohlenverbrauch betreffend, mußte die freie Feuerung bei gleich guter Einrichtung sich glinstiger stellen, da die Uebertragung des Wärmeübersschusses der Feuerluft leichter an eine etwa 120° heiße Fläche, wie diese Versdampfpfannen sie bieten, als an eine solche mit $145,4^{\circ}$ statthaben wird, wie ein Dampstessel bei 4 Atmosphären Ueberdruck dieselbe in sich schließt.

Die phrometrischen Versuche haben dies bestätigend gezeigt, daß die den Zügen entströmende Feuerluft bei Dampftesseln selten unter 250° herunterkommt, bei Pfannenfeuerungen dagegen auch bis 150° herabsteigen kann.

Brennmaterial und Feuerungsanlagen.

Als Brennmaterial wird in Staffurt fast ausschließlich die in den Umsgebungen vielfach vorkommende Braunkohle verwandt, die nur in Ausnahmefällen durch Steinkohlen ersetzt, oder auch damit gemischt wird.

Diese Braunkohlen bestehen meist aus Studen mit Pulver untermengt und zerfallen namentlich an der Luft rasch noch weiter; deshalb eignen sich Treppenstoste, die ein Durchfallen nicht zulassen, am besten für ihre Verbrennung und sind in Staffurt fast allein in Gebrauch.

Eine mittlere Qualität der dortigen Braunkohlen, die von der Grube "Maria" bei Agendorf stammte, wurde nach einer Beröffentlichung der Maschinensfabrik und Kesselschmiede von R. Wolf, Buckau, aus:

Rohlenstoff	•	•	•	•	•	39,43	Proc.
Wasserstoff	•	•	•	•	•	3,88	n
Asche	•	•	•	•	•	7,41	77
Wasser .	•	•	•	•	•	35,87	n
Sauerstoff	•	•	•	•	•	13,41	n
		_				100,00	Proc.

zusammengesetzt gefunden, entspräche also 4124 nutbaren Calorien, während gesiebte böhnische Kleinkohle mit 20,89 Proc. Wasser sich auf 4535 und gute westphälische Steinkohle mit 1,7 Proc. Wasser auf 8542 nutbare Calorien berechnet.

Praktische Bersuche zeigten indeß, daß der Brennwerth der Braunkohlen sich niedriger stellt.

Um den Effect von einem Kilogramm englischer Steinkohle (Newcastle) zu erzeugen, waren nöthig:

- 1,1 kg westphälische Steinkohle (Courl bei Ramen),
- 1,85, böhmische Braunkohlen (Duxer Mittel),
- 2,35, Azendorfer Braunkohlen (Grube "Maria").

Von noch untergeordneteren Qualitäten der dortigen Braunkohlen sind sogar 2,5 bis 3,5 kg als Aequivalent anzunehmen.

Für Staffurt und dessen Nähe stellte sich der Preis der Atzendorfer 1) Braunkohle in die Fabrik geliefert 1884/85 zu etwa 32 Pf. pro Hectoliter im Gewicht von 60 bis 70 kg.

Für die gleiche Heizoberfläche wird sich bei Braunkohlen demnach eine größere Rostoberfläche nöthig machen; in den Staßfurt-Leopoldshaller Fabriken variirt das Berhältniß von Rostoberfläche zu Heizsläche zwischen 1:10 und 1:38.

¹⁾ Im Jahre 1873/74 war der Preis der bekannteren dortigen Braunkohlens jorten franco Staßfurt pro Hectoliter etwa: Börneder 30 Pf., Frohser und Förderstedter 32 Pf., Löderburger 40 Pf., Abendorfer 42 Pf., Bitterfelder 45 Pf., Nachterstädter 47 Pf., Gr. Mühlinger 48 Pf.; doch gab es auch da noch Unterschiede in der Qualität und mit dem fortschreitenden Abbau variirt dieselbe oft bedeutend.

Bfeiffer, Rali-Induftrie.

Am besten dürfte sich für Braunkohlenfeuerungen eine 16= bis 22 fache Heizsläche bewähren, während diese für Steinkohlenfeuerungen das 24= bis 30 fache betragen soll.

Bei dem meist 35 bis 40 Proc. erreichenden Wassergehalt der Braunkohlen kann ein zu hohes Verhältniß der Heizsläche zum Zerstören der Apparate beistragen, weil sich dann in den letzten Zügen oft schon Feuchtigkeit auf die Wansdungen derselben niederschlagen wird.

Eine größere Rostoberfläche läßt sich mit Leichtigkeit nur mit Hülfe einer

gemauerten Borfeuerung erreichen.

Es ist dies ein von zwei Seitenmauern umfangener und mit einem Gewölbe aus Chamottesteinen überdeckter Feuerraum, der von vorn her durch den Rost abgeschlossen ist und nach hinten in den Heizcanal übergeht.

Den Rost bilden eine Anzahl flacher, schmal brettförmiger Roststäbe, die durch Wangenstücke und Träger der Quere nach treppenförmig so aufgestellt sind, daß der nächst niedere immer den oberen um eine gewisse Breite überragt.

Die Vorderkante sämmtlicher Roststäbe bildet also einen gewissen Neigungswinkel, der so gehalten wird, daß die Braunkohlen aus einem spaltförmig über dem obersten Roststabe sich öffnenden Trichter eben noch darüber herabrutschen, was bei stückigen Kohlen einen weniger steilen Winkel erfordert als bei mehr pulverigen Sorten.

Früher waren öfters auch Planroste in Anwendung, die jedoch nur bei sehr stückigen oder abgesiebten Kohlen zulässig sind. Auch hier sind dann noch besonders dünne Roststäbe mit engen Spalten anzuwenden, so daß man gewöhnslich zwei Reihen berselben hinter einander anbringt.

In der früheren Leopoldshütte hatte man eine derartige Feuerung durch ein Mäuerchen auf ein Drittel der Tiefe in zwei Hälften getheilt, die wechselweise mit frischen Kohlen beschickt wurden. So war es ermöglicht, daß die Gase der hier durch die Abkühlung in Folge des Wassergehaltes jedesmal unterbrochenen Schwelung sich an der im Brande besindlichen Hälfte der Feuerung entzünden konnten.

Besser löste dies Problem ein von Jos. Townsend erfundener, aus vielen kurzen Roststäben zusammengesetzter Kettenrost, der sich über zwei horizontale Wellen hinweg automatisch langsam von vorn nach hinten bewegte, dem Bortheil des mechanischen Abstoßens der Asche und Schladen also noch den weiteren, der continuirlichen Schwelung, zufügte.

Zumeist wurde derselbe jedoch nur für die in der Townsend'schen Fabrik vorgezogenen Steinkohlen benutt.

Geneigte Roste mit abwärts laufenden Roststäben sind des Durchfallens halber nur für etwas backende Kohlen, etwa für billiges Steinkohlenklein im Gesmenge mit Braunkohlen zu verwenden.

Fig. 41 bringt im Verticalschnitt einen Treppenrost mit verstellbarem Reisgungswinkel im Maßstabe von 4 cm = 1 m.

Den dunkel schraffirten Seitenmauern der Vorfeuerung lehnen sich die Rostswangen c mit hervorstehenden Anaggen zum Auflegen der Roststäbe an. Durch die Ankerschrauben g sind flache gußeiserne Träger an den Seitenmauern und am Boden festgehalten, welche oben mit zwei vorstehenden Leisten versehen sind,

durch die eine Stellschraube hindurchläuft. Da diese Stellschraube durch die Schrauben e mit dem oberen Theil der Rostwange sest verbunden ist, so läßt sich die Reigung der letzteren durch Verstellen der unter und über den Leisten befindslichen Muttern a und f um einige Grade auf oder abschrauben, was bei bald mehr erdiger, bald mehr stückiger Kohle sich von Nuten erweist.

Die Schürplatte k sowie die vordere Schupplatte a des Fülltrichters find hier mit den Rostwangen verbunden, beide werden also die Bewegung ebenfalls mitmachen, mabrend die hintere Schupplatte b sich dem Feuergewölbe anlehnt, über

Fig. 41.

welchem ber Rohlentumpf B noch einen weiteren Borrath an Rohlen aufnehmen fann.

Rach unten find die Rostwangen e durch einen in den Seitenmauern feststenden doppelt Tförmigen Träger unterstützt und die darunter befindlichen Schladenschieber h und i werden in gleicher Weise getragen.

Beffer im Zusammenhange werben die einzelnen Theile durch die Fig. 42 (a. f. S.) und Fig. 43 (a. S. 181) im Durchschnitt und von vorn gesehen im Waßstabe von 8 cm = 1 m erläutert.

Bei Fig. 42 ift A ber Fülltrichter, B ber Rohlenrumpf, F bas Fenergewölbe und G bie Fenerbrude, welche in diesem Falle einem Calcinirofen zugehört.

Die von der Seite gesehene Rostwange C wird durch die Träger & und e gehalten; darüber ift k die Schlirplatte, a die vordere und b die hintere Schusplatte für den Fülltrichter. An lettere lehnt sich das Eisenblech o an, welches eingeschoben wird, wenn die Fenerung unterbrochen werden soll.

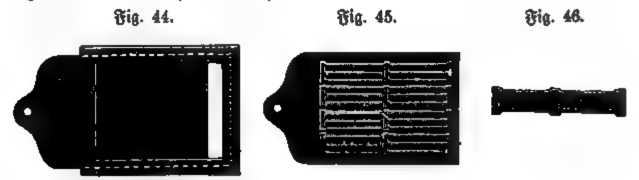
mrs 40

Die von oben kommenden Kohlen bilden auf dem Roste einen Regel, dessen Spige nach unten gerichtet ist und welcher die im Brande befindlichen Kohlen und die Asche vor sich her nach unten brangt.

Hier bienen die von den Trägern i und f gehaltenen Schlackenschieber g und h mit Gleitrahmen bazu, die Afche einem weiten Canal E, dem Afchencaual zuzuführen, aus welchem dieselbe einmal am Tage ausgefahren wird. Die geringe vorn herunterfallende Asche kann durch Hingießen von etwas Wasser durch eine unterhalb der Schlackenschieber reservirte Oeffnung D (stehe Fig. 43.

Fig. 43) ebendahin befördert und gleicherzeit die Afche vor dem Austarren etwas abgelöscht werden.

Die Fig. 44 bis 46 stellen im Maßstabe von 4 cm == 1 m die Schlackensichieber für sich bar; Fig. 44 ben unteren mit seinem Gleitrahmen (Coulisse), Fig. 45 ben oberen ohne Gleitrahmen.



Während ber untere, nicht unbedingt nöthige Schieber voll ift und nur zum Reguliren bient, bilbet ber obere einen Roft, deffen Stabe bem Berbrenuen ausgesetzt, bes leichteren Auswechselns halber einem Rahmen eingelegt werben.

Fig. 46 (a. v. G.) bringt einen ber immer noch breifachen Stabe.

Beitere Details betreffend die Roststäbe und Wangenstüde zeigen die Figuren 47 bis 52 im Maßstabe von 20 cm = 1 m.

Fig. 47 ift ein Stud einer Rostwange mit fünf burchbrochenen Anaggen, bie ben flachen Roststäben d als Auflager bienen; a ftellt Brauntoble im Branbe

Big. 47.

dar, die dazu nöthige Luft strömt durch die zwischen den Roststäben freibleibenden Zwischenräume in der Richtung von b her ein.

Fig. 48 zeigt bas obere Ende einer durch ben eisernen Träger f fest untersstützen Rostwange mit Anaggen c, auf beren oberster die Schürplatte e ruht; d sind die einfach brettförmigen Roststäbe.

Fig. 48.

Fig. 49 bringt das gleiche Endstüd einer Rostwange ohne Anaggen. An Stelle deren bilden seitliche Randleisten g die Führung für die entsprechend geformten Roststäbe, die von oben her sich einschieben.

Fig. 50 stellt verkurzt die Borderlaute eines berartigen Roststabes dar; die beiden endständigen senkrechten Lappen find die zwischen die Leisten sich einsschweisenden Seitentheile, welche Fig. 51 von der Seite gesehen zeigt, der mittslere, magerechte Theil giebt den eigentlichen Roststab ab.

Bei Fig. 49 und 51 ift bes besseren Hervortretens halber ber vorbere Rand bes Roststabes noch leistenförmig martirt.

Sbenso wie es vortheilhaft ift, die Schladenschieber nicht zu breit zu machen und lieber mehrere berfelben neben einander zu legen, wird es auch meift nöthig,

Ffia. 49.

Fig. 50.



mehrere Reihen Roftstäbe neben einander anzubringen, ba man des zu leichten Berbiegens halber die Länge berselben 50 bis 60 cm nicht gern Uberschreiten läßt.

In diesem Falle werden außer den seitlichen noch ein ober zwei mitteleständige Rostwangen aufgestellt, welche dann mit Anaggen nach beiden Seiten versehen sein mitsen und besonders kräftige Träger zur Unterstützung erhalten.

Fig. 52 giebt von hinten gesehen eine Stizze, welche ein Stild einer feitlichen a und einer bazu gehörigen mittelständigen Roftwange b, beibe mit Rnaggen e und verfurzt bargestellten Roftstäben d bringt.

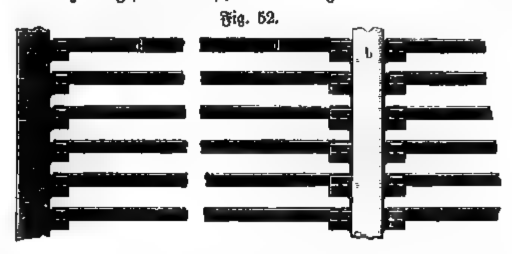
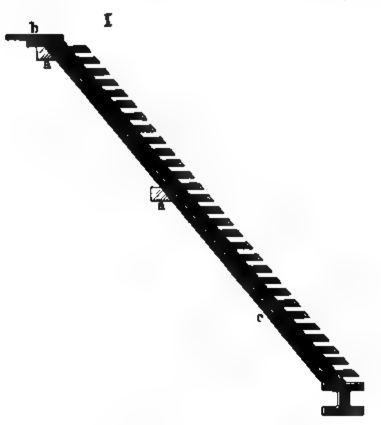


Fig. 53 (a. f. S.) ift noch die Biebergabe eines Treppenrostes mit viel stärlerem Reigungswinkel, wie dies für erdige Brauntohlen von Rugen ist. Hier sind die Roststäbe mit den Wangen gleich in einem Stück gegossen, was der unsgleichen Abnutung und des leichten Springens halber nur bei dieser kurzen Form der Roststäbe und bei sehr erdigen Braunkohlen zulässig ift.

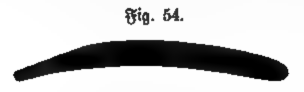
II. giebt oben, dis zum mittleren querlaufenden Träger a die Ansicht von vorn (Fenerseite), von da ab die Ansicht von hinten (Luftseite); I. stellt eine der brei Abtheilungen von oben nach unten durchschnitten dar, wobei a die Rost-

Fig. 53.



träger, b die Schlitplatte und c die Rostwange mit den angegossenen slachen Roststäben ist. Waßstab 4 cm == 1 m.

Die Bedienung eines Treppenrostes geschieht nun fo, daß der Fülltrichter mit ben von außen ber gewöhnlich gleich in seiner Bobe zugeführten Braunkohlen



voll gehalten und von Zeit zu Zeit mittelst eines flachen Holzscheites, siehe Fig. 54 (Maßstab 3 cm = 1 m), bas Nachsinken bes Brennmaterials unterstützt wird, ins bem man mit demfelben zwischen der

П

Schürplatte und ber Unterfante ber vorberen Schusplatte (auf Fig. 42 k und a) nach abwärts zu hineinstößt und es über die ganze Breite herüberführt.

Da von der Afche ein Theil auf den flachen Roststäben liegen bleibt und sich bort ansammelt, ist es außerdem noch nöthig, von Zeit zu Zeit einmal einen etwa 10 mm starken, zugespitzten Eisendraht, Stocherer, siehe Fig. 55 (Maßstab 3 cm = 1 m), zwischen den einzelnen Roststäben hingleiten zu lassen, um diese Asche wegzustoßen und Platz zu machen für von oben kommende frische Kohle.

Rurze Zeit nach einem berartigen Entfernen der Asche werden mittelst eines am Ende hakenförmig umgebogenen Drahtes von sonst gleichen Dimensionen wie der vorige (siehe Fig. 56) die beiden Schlackenschieder wechselweise mehrere Male hinter einander rasch halb auf - und zugezogen, um die auch dort angesammelte Asche in den Aschencanal sinken zu lassen.

Ist hier nur ein Schieber vorhanden, wie dies öfters der Fall, so gleiten leicht auch unverbrannte Kohlen mit hinab, was bei dem wechselweisen Deffnen Fig. 55. Fig. 56. eines zweiten vollen Schiebers nicht gut möglich ist; außerdem

dient dieser volle Schieber noch dazu, um den von unten zutretens den Luftstrom zu reguliren und im Falle das Feuer abgestellt wers

ben foll, gänzlich abzuschließen.

Um nur eine begrenzte Menge Luft zum Treppenroste zustreten zu lassen und derselben Zeit zu geben sich vorzuwärmen, oder auch aus dem Aschencanal vorgewärmte Luft zuleiten zu können, hat man wohl auch von vorn her die Feuerung durch Blechthüren abgeschlossen, die nur behufs Abschlackens geöffnet werden; man giebt damit aber den großen Bortheil verloren, den gerade diese Roste gewähren, daß ein Blick im Vorübergehen, oft sogar schon das scharfe Geräusch der an einer durchgebrannten Stelle eindringenden Luft genügt, um den Zustand der Abwartung zu beurtheilen.

Hier dürfte es noch am Plaze sein zu bemerken, daß das, namentlich bei ordinären Braunkohlen, von den Arbeitern gern ausgeführte Nässen derselben unbedingt verwerflich ist und einen bis zu 10 Proc. ihres Nußeffectes betragenden Berlust veranslassen kann.

Zur näheren Anwendung sei hier zuerst eine Braunkohlensfeuerung vor einem Flammrohrkessel, Fig. 57 bis 60, im Maßstabe von 13 mm = 1 m dargestellt.

Der nach der Linie GH des Querschnittes Fig. 58 (a. S. 187) gezeichnete Längsschnitt, siehe Fig. 57 (a. f. S.) zeigt der Bereinfachung halber auch das eine Flammrohr in der Mitte durchschnitten und die Anordnung der einzelnen Bleche ist angedeutet.

Der Dampstessel ruht unten auf drei kräftigen Trägern f, die in Fig. 58 zugleich die Abgrenzung des unteren Zuges M markiren.

Die auf dem Treppenrost B entwickelte Flamme gelangt über die Feuersbrücke r hinweg in die Flammrohre und fällt am hinteren Ende des Kessels in den unteren Zug M. Dort kann, durch ein an die mittleren Stützen der Träger f sich anschließendes Mäuerchen, jedes Rohr noch seinen getrennten Sang erhalten, jedoch fand man, daß hierdurch die ohnedies gewöhnlich vorhandene Tendenz eines stärkeren Zuges in dem näher zum Schornstein liegenden Feuersrohr eher noch verstärkt wurde.

Am vorderen Träger des Kessels angelangt, theilt sich die Feuerluft in die beiden seitlich verlaufenden Züge U, siehe Fig. 58, die hier absichtlich etwas weit gehalten wurden, um eine verlangsamte Bewegung der Feuerluft hervorzurusen. Die noch 10 cm unter der Linie des niedrigsten Wasserstandes i bleibende Decke dieser Züge wird durch gußeiserne Platten gebildet, welche durch Schrauben von den je drei oberen Trägern N des Kessels (Prazen) gehalten werden und hier auf besonderen Wunsch, um jede directe Leitung der Wärme nach oben zu vershindern, noch mit einer Lage seuersester Plättchen bedeckt wurden.

57.

70

9

Am hinteren Ende des Kessels steigt dann die Feuerluft noch über den Ressel, um in dem gemeinschaftlichen Zuge O nach vorn zurückzukehren und am Fig. 58.

G

1

H

Fig. 59.

vorderen Ende zu beiben Seiten in ben Fuchs P herunterzufallen, wie bies nament-

lich Fig. 59 (a. v. S.) nach der Linie CD bes Längsschnittes zeigt.

Der obere Zug O ist durch kleine zwischen eiserne Träger eingeschaltete Gewölbe p abgebeckt und bewirkt noch eine Art ungefährlicher Ueberhipung (Trocknung) des Danipses, die sich bei einem von mir 1875 in der Oralsäuresfabrik zu Destrich derartig eingemauerten Kessel sehr gut bewährte 1), da wohl bedingt durch die überall gleichmäßigere Temperatur ein krustenförmiges Anhasten

Fig. 60.

bes Rallabsatzes nicht mehr zu Stande tam, sobald ber am vorberen, schwach geneigten Ende sich ansammelnde Ralfabsatz rechtzeitig durch Schwemmen entsernt wurde.

Mehrfache zur Beobsachtung ber Fenerzüge in die Einmauerung so auch in dem Berschlußmäuerchen der Reinis gungsöffnung dangebrachte kurze Rohrstüde gestatteten, sich jederzeit zu überzeugen, daß die Flamme die Fenerrohre nicht überschritt.

Bei Fig. 60 zeigt die linke Hälfte und die Witte die Borberansicht,

während die rechte Seite der Linie AB des Längsschnittes entspricht. Jedes Feuerrohr hat seinen getrennten Rost R mit je zwei Reihen Roststäben, doppelten Schlackenschiebern, die in den Aschencanal Q einmitnden, und den sonstigen, wieder-holt genannten Theilen.

Die Stuten b für ben Controlapparat S, sowie der Ablaßstuten g verlausen in Hohlräumen zwischen den beiden Feuerungen (f. Fig. 57); um erstere deutlicher zu zeigen ist das Feuergewölde horizontal gelegt worden, obwohl man, wie die Fig. 41 und 42 andeuten, demfelben gern eine Neigung nach hinten giebt, oder auch wohl die Enden der Steine treppenförmig hervortreten läßt, damit die Schwelgase nicht unverbrannt entweichen.

¹⁾ Bei 3 bis 3,5 Atmospharen Drud wurden in biesem Ressel bei Innenseuerung mit einem Kilogramm westhhälischer Steintohle 7,5 kg Wasser verdampft, mahrend die dortigen Siedesessel dabei nur 5,2 kg Wasser in Dampf überführten. Die Leistung einzelner neuer Resselspsteme, so der Tenbrinklessel mit Gegenstrom, ist ja eine wesenlich höhere, dach sind dieselben, namentlich für Staßsurter Berhältnisse, nicht zu empfehlen.

Ift die Neigung aber zu stark, wie etwa in Fig. 41, so wird hierdurch bie Entwickelung der Flamme zu sehr behindert und es entsteht um so leichter eine

Stichflamme, die bei Dampftesseln und Pfannen am

meisten zu fürchten ift.

In Neustaffurt genügten brei Flammrohrkessel von je 75 qm Beizfläche zur Berarbeitung von 350 000 kg Rohfalz pro Tag.

Fig. 61 bringt im Längsschnitt und Fig. 62 im Querschnitt im Maßstabe von 13 mm == 1 m die Dispositionen einer Sattelpfanne; ber Längsschnitt halt bie Mittellinie ein, nur die Pfanne felbst ift von ber Seite bargestellt.

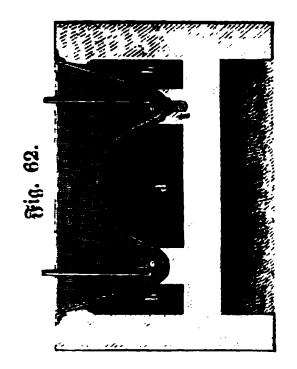
Die Feuerung zeigt die bereits bekannten Theile, g ben Treppenroft, n ben oberen Aschenschieber, e bie Schürplatte, c die vordere und d die hintere Schutzplatte für ben auch hier über bem Gewölbe fortgesetzten Rohlenrumpf. Das Feuergewölbe rundet sich nach ber Pfanne bin so zu, daß es sich ber Bolbung des Pfannenbodens anpaßt und auch noch ben Anfang des letteren in Stärke eines halben Steines austleibet.

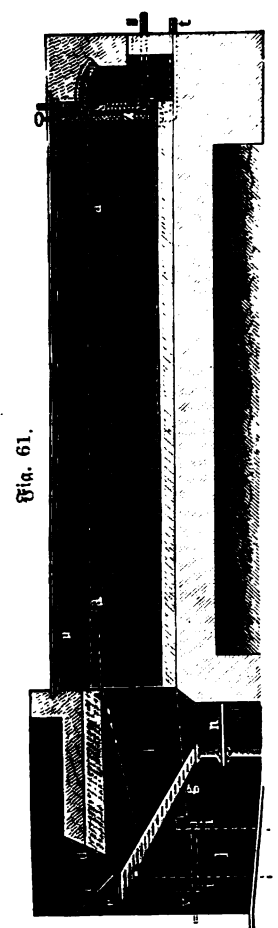
Die punktirte Linie aa bezeichnet die Höhe bes burch ben Sattel gebildeten ersten Zuges, ber im Querschnitt benselben Buchstaben führt. hinter ber Pfanne theilt sich ber mittlere Bug und kehrt zu beis ben Seiten b wieber nach vorn zurud, um bann in bem punktirten Canal 1 innerhalb ber Seitenmauern der Feuerung und regulirt durch den in Höhlung o zu erreichenden Schieber i in den Fuche einzufallen.

Der für das hintere Ende ber Pfanne gedachte Querschnitt beutet die Lage ber Senkheber s und bes Stutens t zum Ablassen bes Salzschlammes an, zu welchem der Längsschnitt auch noch den verschließens ben, eingeschliffenen, gußeisernen Conus mit Stiel & angiebt.

Namentlich die erste, mindestens 1 cm starke Platte bes häufig auch flacheren Sattels, die sogenannte Wolfsplatte, muß aus bestem Blech (Qualität Lowmoorblech) hergestellt werben und am besten gleich bie beiben Sade mit umfassen, an bie sich bann bie Seitenwandungen in etwas blinnerem Blech sowie bie Giebelplatten anlegen und insgesammt zur Berftarfung noch burch bas Winkeleisen u umfaßt werben.

Noch weniger behelligt vom Feuer kann ber Absat bes Bühnensalzes in den Fig. 63 bis 66 im Maß-





stabe von 13 mm = 1 m abgebildeten Flammrohrpfannen vor sich gehen. — Im verticalen Längsschnitt, Fig. 63, ist das mittlere Flammrohr a mit durchschnitten, bas eine seitliche Flammrohr ragt ein wenig darüber hinweg; der Horizontalsschnitt, Fig. 64, ist nach den Linien AB und CD des Berticalschnittes hergestellt, die Pfanne selbst ist jedoch von oben gesehen.

Aus beiden Schnitten find die Details der Einrichtung und Circulation der Feuerluft zu entnehmen, die fich eng an die vorherige Darstellung anschließen und

diefe theilweife noch vervollständigen.

An der Borberwand, Fig. 65, sowie an der hinterwand der Pfanne, Fig. 66, sind Stude fraftigen Winkeleisens r angenietet, in die sich Ankerstangen einhalen, welche mit den aufrechten Streben q verbunden ein Weichen der dortigen Mauersteile verhindern.

Die Seitenwände find meift gar nicht mit Mauerwerk umgeben, weil biefes burch die öftere Ausbehnung und Zusammenziehung der Pfanne immer wegegebrückt wird.

Bo genügender Raum vorhanden ift, tann man die Feuerluft aus ben Seitenrohren auch nochmals entlang ber Seitenwandungen als Feuerzüge zurlich-

Fig. 65.

Fig. 66.

lehren laffen, ober man überkleibet die Wandflächen mit einer fest baran haftenben Maffe.

Bon ausgezeichnetem Erfolge ist hierzu die Anwendung einer Imitation der Lerop'schen Wärmeschusmasse, mit der die Wand einfach beschlagen wird, und die schon bei 5 am Dicke keinen Wärmeverlust mehr zuläßt.

Um diese Masse, die sich auch zum Beschlagen von Dampflesselstirnwänden, Dampfdomen und Dampfleitungen vortrefflich eignet, barzustellen, werden nach b. v. Reiche:

300 Thie. Flugaiche aus ben Keffelzügen,

350 , abgesiebtes Bulver von Stein- ober Brauntohlen,

250 , fetter Thon und

120 , Ralffteinmehl, Gugwaffertalt,

oder eine entsprechende Menge gebrannten und gelöschten Kaltes mit 600 Thin. Basser zu einem Brei angerührt und so viel starte Schwefelsäure zugesetzt, bis bieselbe durch das Reagenspapier oder ben Geschmad als im geringen Ueberschuß vorhanden (0,1 Proc. überschitssige Schwefelsäure genügt hierzu) erkannt wird.

In biefer Daffe konnen bann noch 10 bis 15 Thle. Ralber - ober Ruhhaare nach bem vorherigen Einweichen in Wasser vertheilt werden. Nach meinen Erfahrungen thut auch schon Sägemehl die gleichen Dienste, von welchem sich bequem 25 bis selbst 50 Thle. incorporiren lassen.

Namentlich für die ersten Schichten ist das Gemisch mit Sägemehl vollkommen genügend, während für die Oberfläche die Beigabe von Haaren den Vorzug verdient.

Die Masse wird in drei bis vier Schichten nach jeweiligem Trocknen der vorherigen Schicht auf die heiße Oberstäche aufgetragen; für das erste Mal wird sie mit Wasser zum dünnen Brei gebracht und nur mit der Hand die heiße Wans dung mittelst desselben betupft, um sie rauh zu machen.

Später nimmt man die Masse wie sie ist und trägt sie mit einer kleinen Kelle auf, mit Hülfe beren sie auch glatt gestrichen und förmlich polirt wers ben kann.

Bervollkommnungen zur Anwendung der Flammrohrpfannen. Die Bereinigten chemischen Fabriken zu Leopoldshall führten, wie bereits früher gesagt, zuerst ein Vorwärmen der zu verdampfenden und für Zwecke der Rohslösung zu benutzenden Mutterlauge ein, indem sie mittelst einer kupfernen Dampfschlange von etwa 7 cm lichter Weite den Retourdampf einer Dampfmaschine darin circuliren ließen.

In Douglashall hatte Schmidt damals schon eine Art Vorverdampfung eingerichtet, indem zwischen zwei Vorverdampfpfannen über ihrem Niveau eine für beibe bestimmte Nachspeisepfanne aufgestellt war.

Die abgehende Feuerluft dieser Verdampfpfannen durchlief zunächst je eins der Flammrohre dieser Vorwärmpfanne und strich dann noch unter dem Boden derselben hinweg, wobei die darin enthaltene Lauge in gelindes Kochen kam.

Später hat man dann niehr sustematisch die erste Verdampfung, so lange noch kein Salzniederschlag erfolgt, von der weiteren Verdampfung getrennt und von der, zunächst des besseren Abzugs der Dämpfe halber, aus der Salzindustrie adoptirten Ueberdeckung der Pfannen mit einem Brodemfang, auch Brüdenfang, kam man zur Benutzung dieses Dampfes zum Vorwärmen der Verdampflauge und Löselauge.

Da wo man nur den Dampf der continuirlichen Vorverdampfung in dieser Weise ausnutzt, bedient man sich desselben meist zum Vorwärmen der Verdampfslauge, die am leichtesten auszuführen ist und die gleichmäßigste Verwerthung desselben gestattet.

Näheres über die Aussihrung des Vorwärmens wurde schon S. 151 gesagt.

In Neustaffurt geschieht die Vorverdampfung in zwei geschlossenen Flammrohrkesseln von ähnlichen Dimensionen wie der in Fig. 55 bis 58 skizzirte, das Fertigverdampfen dagegen in Flammrohrpfannen, die wiederum den in Fig. 61 bis 64 dargestellten der Form nach ähneln, aber 10 m Länge, $3^{1}/_{2}$ m Breite und 2 m Tiefe haben.

Bei letzteren hat Precht die drei Feuerrohre am hinteren Ende durch mit Lehm eingesetzte und behufs der Reinigung von Flugasche leicht herauszunehmende Steine abgeschlossen und dagegen innerhalb der Pfanne selbst Verbindungsstutzen eingeschaltet, welche, mit den seitlichen Flammrohren in gleicher Weite, die Feuer-

luft aus dem mittleren Rohr aufnehmen und weiter leiten. Dieselbe bestreicht bann noch die äußere Seitenwandung der Pfanne, wodurch eine gesammte Heizsläche von 80 am einem Pfanneninhalt von 45 cbm und einer Verdampfoberfläche von 35 am gegenübersteht.

Bon diesen Verdampfpfannen ist eine durch einen nach allen Seiten geneigten Brodemfang aus Holz überdeckt, die beiden anderen haben sest aufgenietete, slach gewöldte Deckel aus Eisenblech, welche ähnlich wie die gänzlich von Mauerwerk umschlossenen Verdampskessel durch eine Wärmeschutzmasse vor Abkühlung beswahrt sind.

Eiserne Rohre von hier 15 cm lichter Weite, die gleichfalls gut eingehüllt sind, dienen zur Absührung des Dampses, der in den geschlossenen Flammrohrstesseln 0,4 Atmosphäre, in den überdeckten Flammrohrpfannen 0,1 Atmosphäre Spannung hat und durch dessen Unterschied von 0,3 Atmosphäre die Lauge aus den wenig niedriger aufgestellten Kesseln in die Pfannen übergehoben wird.

Letzterer Dampf wird zum Vorwärmen der Verdampflauge und der Löses lauge in einem geschlossenen Röhrenvorwärmer mit zahlreichen Kupferrohren, ersterer noch zum weiteren Erhitzen (Ankochen) der Löselauge und der Doppelsalzslösung verwendet, wie dies S. 152 näher beschrieben wurde.

Je nach der mehr oder weniger umsichtigen Einrichtung wird die Verdampfslange durch das Vorwärmen bereits auf 50 bis 80° C. gebracht.

Eine stärkere Abnutzung der geschlossenen Pfannen gegenüber den offenen konnte Precht nicht auffinden, ebensowenig Wüstenhagen in Hecklingen; wo dennoch darüber geklagt wird und öfters die Flammrohre ganz abscheulich zerstessen, dürfte dies zuweilen durch weniger gute Qualität des Eisenblechs, häusiger wohl aber durch nächtliche Unausmerksamkeit der Arbeiter sich erklären, welche, statt rechtzeitig nachzuspeisen, Salz auf die Flammrohre ausbrennen lassen.

Neuere meift vereinzelt gebliebene Berbampfungsvorrichtungen.

Eine Combination der Sattelpfanne mit Flammrohren erhielt Fiedler (Kesselschmiede zu Leopoldshall) patentirt (D. R.-P. Classe 62, F. 1195).

Die zwei Flammrohre dienen als Rückzugscanäle für die Feuerluft, welche zunächst unter dem Sattel hinläuft und bieten so allerdings eine größere und wirksamere Heizsläche als die seitlichen Züge der Sattelpfannen, welche meist mit Ruß belegt sind und hier ja immer noch als letzter Zug in-Anwendung kommen können.

Gegenüber den gewöhnlichen Flammrohrpfannen bieten sie den Bortheil, daß hier die dort gar nicht verwerthete Bodenfläche in erster Linie zur Geltung kommt.

Dagegen wird ihnen aber das immer noch leichtere Aufbrennen des Salzes und die in Folge dessen größere Abnutzung, welche die Sattelpfannen zu Gunsten der Flammrohrpfannen hat aufgeben lassen, noch anhängen, wenn auch in weniger ausgesprochener Weise, weil hier das Kochen ein sehr lebhaftes sein wird.

Gegen das Auflegen des Salzes und die damit eintretende Behinderung der Wärmeabgabe bei Flammrohren und Sätteln hat Th. Neimte in Leopoldshall (D. R. = P. Nr. 9585 vom 25. September 1879) eine Art tastenförmigen Uebersattel darüber hinweggestülpt, in welchem sich der dort am meisten entwickelte Dampf fangen nuß. Da zum Entschlüpfen desselben nur entlang der Seiten des Sattels oder Flammrohrs je ein 5 cm breiter Spalt übrig gelassen ist, wird der Dampf dort von Zeit zu Zeit mit einer gewissen Behemenz heraussgedrängt werden und läßt so ein Auslegen von Salz nicht zu Stande kommen (s. Dingl. pol. J. 237, 220; Wagner's Jahresb. 1880, 370).

Fr. Koeppen (s. Chem. Ztg. 3, 58 und 275) erhielt die Verwendung aus Dampstesseln und Oefen abgehender Feuerluft zum Verdampfen der in einem schornsteinartigen Raum als Regen herabrinnenden Lauge patentirt (D. R. » P. Nr. 3997 vom 17. Juli 1878).

Wenn bei dieser Aussichrung schon die genügend seine Bertheilung der an Ketten, Drahtseilen u. s. w. herabrinnenden Lauge Schwierigkeiten machte und mangelhaft blieb, so traten in der Verunreinigung der Laugen durch Flugasche und in der Zerstörung des Mauerwerks weitere nachtheilige Momente in den Weg; am wenigsten geeignet erscheint der Apparat aber gerade sitr Staßsurter Verhältnisse, weil die hier als Vernnmaterial dienende Vraunkohle öfters sogar bereits über 40 Proc. Wasser enthält, so daß die abziehenden Feuergase, deren Temperatur bei guter Einrichtung 250 bis 300° nicht übersteigen soll, keine bes sondere Neigung zur weiteren Aufnahme von Wasser haben dürften.

Bei Leisler & Townsend wurde die Verdampfung mittelst eines geschlossenen, schmiedeeisernen Dampfrohres von 5 cm lichter Weite ausgesührt, welches in die geräumigen, chlindrischen, gegen Abkühlung mit Holz umkleideten und überdeckten, sowie mit einem Abzugsschlot für den Dampf verssehenen Kessel, Dampf von 4 Atmosphären Ueberdruck einleitete und nach vier Windungen als 18 mm weites Retourrohr wieder austrat.

Ein centrales, stehendes Rührwerk hielt, um ein Auflegen des Salzes auf die Rohre zu verhindern, die Flüssigkeit in lebhaft drehender Bewegung und blieb auch während des Ablassens in Sang, so daß die Trennung der Lauge von dem Salze erst in einem besonders disponirten mit Ueberlauf versehenen Sefäß vorsgenommen wurde.

Seit 1881 ist bei Wüstenhagen & Cie. in Hedlingen eine ihnen patenstirte (D. R.=P. Nr. 14015 vom 1. Mai 1880) mit Bacuum combinirte Verbampfung mittelst Dampf im Gebrauch, welcher ansänglich ein stehensber Bacuumapparat mit senkrechten Heizrohren biente, der mit dem durch Uebershipen unter Druck gebrachten Abdampf der continuirlichen Vorverdampfung gespeist wurde (s. Dingl. pol. J. 243, 49 m. Abb.).

Dieser damals etwas complicirte Apparat ist weiterhin vereinfacht und zur Zeit auch von der Buckauer chemischen Fabrik zur Berdampfung der Aetnatronslaugen adoptirt worden.

Die untere Hälfte eines vorn und hinten geschlossenen, liegenden eisernen Cylinders durchlaufen 40 bis 50 gezogene kupferne Heizrohre, deren Enden in

dort angeschlossene Dampsbehälter einmlinden, welche nach beiden Seiten als eine geringe Verlängerung der unteren Hälfte des Chlinders hervortreten.

Directer Dampf von 4 Atmosphären Spannung versetzt hier, begünstigt durch das im Apparat vorhandene, durch eine nasse Luftpumpe mit Wassereinsprizung hervorgebrachte, Bacuum von 55 bis 60 cm Quecksilbersäule, die Flüssigsteit in ein äußerst lebhaftes, die Berdampfung sehr beschleunigendes Kochen, welches einen Salzabsatz auf den Rohren nicht zu Stande kommen läßt.

Das Nachspeisen der Lauge geschieht durch Ansaugen aus den wenig tiefer liegenden Borverdampfpfannen, sobald ein Blick durch die Beleuchtungsvorrichtung die Nothwendigkeit gezeigt hat.

Für die Vorverdampfung dienen zwei mit flach gewölbtem Deckel überspannte Flammrohrpfannen mit Treppenrostseuerung, deren abfallende Wärme die Temsperatur der zu ihrem Nachspeisen nöthigen, in zwei Vorwärmern enthaltenen lange bis zu 60° erhebt.

Hierzu verwendet man einmal die abgehenden Feuergase, welche die Vorwärmer noch umspülen, weiter aber auch den aus den Vorverdampfpfannen entweichenden Dampf.

Letterer circulirt durch ein Rohr von 20 cm Durchmesser zugeführt, inners halb der Borwärmer unter Form eines gußeisernen Rippenrohres, welches durch einen weiten Verbindungsstutzen der beiden Vorwärmer aus einem in den anderen übertritt.

Ein Blick in den gerade im Sange befindlichen Bacuumapparat besticht sehr durch das hochauswallende Uebereinandergleiten der Dampsblasen und die Eleganz des Borganges.

Dazu sollen nach A. Frank, der 1883 im Berl. Bez. Ber. der Ingen., sowie 1884 auf der Natursorscherversammlung zu Magdeburg hierüber gesprochen und in der Chem. Ztg. 7, 583 seine Ansicht niedergelegt hat, die vergleichsweisen Heizessecte sich verhalten:

beim Verfahren mit freiem Feuer wie . . 1 zu 1,5 bis 1,71, beim Wüstenhagen'schen Verfahren wie 1 " 3,1 " 3,3.

Die Schätzung des Kohlenverbrauchs, welcher bei der Verdampfung über freiem Feuer so leicht zu ermitteln ist, wird hier jedoch doppelt schwierig, da sich mehrere Betriebe in den Dampfconsum theilen und das Ineinandergreifen der Chlorfaliumindustrie mit einer relativ bedeutenden Bittersalzfabrikation in der vermuthlichen Verwendung des Abdampfes zum Trocknen des Bittersalzes, die Benutzung dieses Vacuumapparates von besonderem Vortheil erweisen dürfte.

Der gesammte Kohlenverbrauch, von dem man etwa die Hälfte auf die Berstampfung rechnet, wird von Wüstenhagen für 100 kg fertiges Chlorkalium mit 80 Proc. Reingehalt zu zwei Hektoliter Braunkohlen à 31 Pf. angenommen, eine Ziffer, die sehr günstig wäre und nur von einzelnen Fabriken eingehalten wird, während andere je nach der Qualität der Braunkohlen 3 bis 4 Hektoliter nöthig haben.

Ist hierbei nun der früher für eine besondere Trockenvorrichtung aussewendete Kohlenconsum, wie dies ja natürlich erscheint, in Abzug gebracht wor-

den, so könnte man leicht auf Zahlen kommen, die der Wirklichkeit nicht ganz entsprächen; anderentheils gestaltet sich aber die Dampsproduction um so günstiger, je größer und regelmäßiger der Consum desselben ist, dieses Moment könnte also wiederum sehr zu Gunsten des Apparates in Frage treten. Näheres hierüber siehe S. 245.

Die Reparaturen anbelangend, möchte ich, gestützt auf mehrjährige Ersfahrungen, betreffend die Verdampfung von Barytlaugen in einem ganz ähnlichen Apparat, behaupten, daß eine Flammrohrpfanne sich wesentlich günstiger stellen wird; eine Bestätigung hierstir glaube ich in der Aufstellung eines zweiten Vacuumapparates zu sinden, der bei der so hohen Verdampfungsfähigkeit übersstässischen müßte, wenn nicht öftere Reparaturen in Rechnung zu ziehen wären.

Auch für die mit etwas höherem Druck betriebenen, geschlossenen Berdampstessel wird die Abnutzung etwas bedeutender sein als für die nur mit 0,1 Atmosphäre Spannung arbeitenden Flammrohrpfannen, da der in Reustaßsurt 0,3 Atmosphäre stärkere Druck ein Lecken begünstigen muß, welches schon bei einem Dampstessel mit Wasser Schaden anrichten kann, hier aber noch viel zersstörender wirken wird.

Wie ich von anderer Seite erfahre, soll inzwischen auch das Ascherslebener Werk zu einer Berdampfung der Mutterlauge mittelst Dampf und im Bacuum übergegangen sein, die aber den umgekehrten Weg einschlägt, indem die continuirsliche Vorverdampfung im Vacuum geschieht, das weitere Verdampfen dagegen bei freiem Feuer (D. R.-P. Nr. 32392 vom 1. Januar 1885). Siehe S. 365.

Berdampfungsvorgang.

Die Salzabscheibung während der Berdampfung beginnt bei der gegenswärtigen Zusammensetzung der Mutterlauge etwas über 30° B., höher als bis zu diesem Punkte darf eine continuirliche Vorverdampfung also nicht getrieben werden.

Das sich während der Berdampfung ausscheidende Salzgemisch wurde früher während dieser Operation mit Schaumlöffeln (s. Fig. 40) ausgeschöpft und zum Abtropfen auf übergestellte Bühnen mit Lochböden gebracht, was zu dem Namen Bühnen salz, auch Fischsalz, Beranlassung gegeben hat.

Dies gestattete das anfänglich ausgefallene Salz von dem später nieders geschlagenen getrennt zu halten; ein Vortheil, der aus der S. 175 gegebenen Tabelle erhellt, da der Kaligehalt, als Chlorkalium berechnet, des bis 32° B. ausgeschiedenen Salzgemisches nur 4,6 Proc. der Trockensubstanz beträgt, in dem weiterhin präcipitirten Producte dagegen bis auf 13,5 Proc. ansteigt.

Bei den heutigen Dimensionen der Verdampfpfannen würde man diesen Vortheil nur durch ein mechanisches Ausschöpfen des Salzes etwa nach Art der Thelen'schen Pfannen (s. Dingl. pol. J. 236, 471, s. auch S. 217) oder nach Art des in der Salzindustrie angewandten Piccard'schen Verdampfapparates

(s. Dingl. pol. J. 231, 211 und 240, 218) erreichen können. Auch könnte eine Rette mit Bechern aus sein gelochtem Blech etwa aus den Säden der Fiedsler'schen Flammrohrsattelpfannen, oder aus einer Rinne des hierzu besser geneigt hergestellten Bodens der gewöhnlichen Flammrohrpfannen, das Salz ausschöpfen. Eine dort besestigte archimedische Schraube würde das Zusühren des Salzes übernehmen und dabei durch die Kette selbst in Drehung versetzt werden, indem deren flachgestellte Glieder auf der Leitscheibe oder Kettentrommel hervorstehende Finger oder Knaggen erfaßten.

Segenwärtig wird am Ende der, kochend und trüb gewogen, im Winter bis zu 35 oder 36° B., im Sommer bis zu 36 oder 37° B. geführten Berdampfung, dem Garkochen, nach etwa einstündigem Absetzen die klar überstehende Lauge mittelst des Senkhebers möglichst vollständig in die Arystallisirgefäße abgezogen.

Der am Grunde hinterbleibende Schlamm wird hierauf durch die am tiefsten Punkte der Pfanne angebrachten Ablaßstußen entweder noch auf ein Planfilter gegeben, um ihn noch besser von Lauge zu erschöpfen oder er wird in einem Kasten mittelst des zum Auswaschen der Pfanne dienenden Wassers nochmals durchsgerlihrt, wobei ihm noch ein Theil seines Kaliumgehaltes entzogen wird.

Der Art gewonnene Lauge wird als Löselauge benutzt, während ein Durchrühren des Bühnensalzes mit heißer Mutterlauge oder Endlauge, wie es in der Büstenhagen'schen Fabrik in Anwendung ist, auch direct noch etwas krystallissirten Carnallit gewinnen läßt.

In anderen Fabriken wird der Salzschlamm jedoch auch sofort mit der anshängenden, etwa 50 Proc. des Schlammes betragenden Lauge durch eingelassenes Wasser herausgespült und weggewaschen.

Nach dem früher gebräuchlichen Verfahren des Rohsalzlösens war die Duantität des Bühnensalzes um mehr als die Hälfte höher als bei dem Lösen mit Mutterlauge und in Folge des größeren Gehaltes der zum Verdampfen gestommenen Mutterlauge an Magnesiumsulfat siel in höherem Verhältniß ein Doppelsalz des Magnesiumsulfats mit dem Kaliumsulfat zu Voden, welches dem Bühnensalz eine mehr schlammige, Lauge aufsaugende und zum Aufbrennen auf die Heizslächen geneigtere Beschaffenheit ertheilte.

Den Gehalt an Kaliumsalz, ber auch gegenwärtig noch zum größeren Theil als Kaliummagnesiumsulfat darin vorhanden ist, nahm man, auf Chlorkalium berechnet, früher zu 12 bis 15 Proc. des Trockengehaltes an, gegenwärtig beläuft sich derselbe bei gut abgetropftem Salz noch auf 6 bis 8 Proc., kann aber durch nochmalige Ueberlaugung auf 3 bis 4 Proc. heruntergebracht werden.

Wüstenhagen will das Bühnensalz, welches dort mit heißer Lauge durchs gerührt wird, sogar auf einen Rüchalt von nur 2 Proc. Chlorkalium herabsbringen und es ist sehr wahrscheinlich, daß bei der im Vacuum niederen Versdampfungstemperatur sich weniger Kaliummagnesiumsulfat niederschlägt.

Beim Ablassen der Garlauge, welches nach dem Abstellen des Bacuums durch einen in der Brüdenleitung eingeschalteten Dampsschieber geschieht, zeigt dieselbe 105° C. und wiegt im trüben Zustande etwa 38° B. (1,349 spec. Gew.).

Das an die Ascherslebener Gewerkschaft übertragene D. R.-P. Nr. 19256 vom 27. Juli 1881 suchte durch vorheriges Reinigen der Mutterlauge die Bil-

dung des Kaliummagnesiumsulfats zu verhindern und gleicherzeit den Eisengehalt aus der Lauge zu fällen.

Letterer sollte durch Oxybation in Ferrioxyb umgewandelt und dann durch Calciumcarbonat, der Sulfatgehalt aber durch eine entsprechende Wenge von Chlorcalciumlauge als Gyps entfernt werden.

Ein noch im heißen Zustande durch Absaugen mittelst poröser Steine vom größten Theil der es imprägnirenden Lauge befreites Bühnensalz der früheren Fabrikation ließ sich berechnen auf:

Nach Stromener (Dingl. pol. J. 181, 376) siehe Wagner's Jahresb. 1866, S. 213, enthielt damals bei Douglas das Bühnensalz 60 bis 65 Proc. Chlornatrium, 6 Proc. Chlorkalium und 30 Proc. des obigen Doppelsalzes von Kaliummagnesiumsulfat, was einem Gesammtgehalte an 17,1 Proc. Chlorkalium entspräche.

Nachfolgend findet sich, als Chlorkalium berechnet, die Analyse eines nach der älteren I. und eines nach der neueren Wethode II. gewonnenen, getrockneten Bühnensalzes:

				I.	II.		
Chlorkalium .	•	•	•	12,3 Proc.	6,8 Proc.		
Chlornatrium .	•	•	•	56,1 "	66,0 ,		
Chlormagnesium		•	•	12,0 ,	10,0 ,		
Magnesiumsulfat	•	•	•	9,2 "	7,2 ,		
Wasser	•	•	•	10,4 "	10,0 "		
				100,0 Proc.	100,0 Proc.		

Der hohe Verlust an Chlorkalium durch das Bühnensalz hat vielfach zu Versuchen für dessen Wiedergewinnung angeregt.

Eine häufige Gelegenheit für solche bot sich dadurch, daß es bei den kleinen Dimensionen der früheren Verdampfpfannen oft nöthig wurde, die fest aufsgebrannten, niedergeschlagenen Salze, behufs Reinigung der Pfanne, mit kochendem Wasser in Lösung zu bringen.

Das beim Berdunsten einer solchen Lösung ausfallende Salz besteht nach Bersuchen, die Michels in der Fabrik von Borster & Grüneberg vornahm,

¹⁾ Da zur Analyse das calcinirte Salz diente, wurde der Wassergehalt nur durch Rechnung hinzugefügt, und es ist möglich, daß in Wirklichkeit der Pikromerit wassersei und das Magnesiumsulfat als Kieserit in dem Salze vorhanden war.

zunächst vorwaltend aus Chlornatrium, dem sich jedoch mit der weiteren Einstampfung immer mehr Kaliumsalz beimengte.

Bis 34 oder 35° B. eingedampft, krystallisirte aus der klar abgezogenen Lauge ein Salzgemenge, welches neben Kaliumsulfat und Magnesiumsulfat Chlorskalium und Chlornatrium enthielt.

Besser gelang die Behandlung des Bühnensalzes mit ungenügenden Mengen Wassers oder schwacher Chlormagnesiumlauge.

Wurde hierbei nur etwa 1/3 des Salzes in Lösung gebracht, so enthielten die rückständigen 2/3 nur noch 3 dis 4 Proc. Chlorkalium, während beim Berstampfen der Lösung nun ein Salz mit 14 dis 16 Proc. Chlorkaliumgehalt heraussiel.

Einen viel vollständigeren Erfolg erreichte man, wenn man die kalt gesättigte Lösung des Bühnensalzes einer Temperatur von O Grad oder darunter aussetzte; hierbei krystallisirte der größte Theil des Sulfatgehaltes unter der Form des Glaubersalzes heraus und nach dem Berdampfen der Mutterlauge konnte der in Lösung hinterbliebene Kaliumgehalt als Carnallit gewonnen werden.

In Schmidtmannshall, wo die Lösemethode sich, wie früher gesagt, noch etwas mehr dem alten Berfahren nähert, beabsichtigt man zur Zeit den hohen Kaliumgehalt des Bühnensalzes in dieser Weise zu gute zu machen.

Die Abkühlung soll dabei kunstlich durch eine Eismaschine geschehen; Näheres hierüber beim Glaubersalz S. 289.

Falls das von mir S. 156 vermuthete theilweise Ineinandergreisen des Carnallits mit dem überliegenden Schoenit wirklich vorhanden ist, könnte die Anwendung dieses Versahrens allerdings wohl eine größere Wichtigkeit erlangen, als die alleinige Aufarbeitung des Bühnensalzes dies voraussehen läßt.

Am vollkommensten wurde von Michels die Reinigung der Lösung des Bühnensalzes durch Versetzen mit einer dem Sulfatgehalt entsprechenden Quantität breiiger Kalkmilch erreicht, welche durch doppelte Zersetzung eine Abscheidung von Magnesiumorndhydrat und Syps veranlaßte, so daß in der Lauge nur Chlorüre hinterblieben. Freilich war hierbei noch die Aufgabe zu lösen, die schlammige Fällung zu trennen, was am einfachsten geschah, indem man die ganze Masse sine neue Rohlösung verwendete.

Das Bühnensalz giebt mit einer gewissen Menge Endlauge (Chlormagnessumlauge) im Calcinirosen zur Trockene gebracht, ein Mutterlaugensalz für Bäber, welches vor den Bergproducten den Bortheil bietet, sich sofort vollstommen zu lösen, während der bei jenen vorhandene Kieserit zunächst unlöslich zu Boden sinkt.

Seine Darstellung macht aber wesentlich mehr Kosten als die Gewinnung und das Mahlen jener Bergproducte; auch überwacht die Steuerbehörde wegen des 60 bis 70 Proc. betragenden Kochsalzgehaltes eine derartige Verwendung und gestattet das Lagern desselben im Freien nur nach dem vorherigen Vermengen mit Schlamm, Asche oder Erde. (S. Langbein, Vortrag über die Staßsurter Industrie in Zeitschr. d. Vereins d. Ingen. 19, 512 und 20, 58.)

Gewinnung und Berarbeitung des künftlichen Carnallits.

Die in die Krystallisirkästen gezogene, klare Garlauge, welche für I. bei ·110° C. 35,5° B. (1,319 spec. Gew.) hatte, zeigte folgende Zusammensetzung:

]	Ι.	I	II.		
Chlorkalium	•	6,05	Proc.	5,55	Proc.		
Chlornatrium	•	3,30	77	1,95	77		
Chlormagnesium .	•	28,75	77	25,62	77		
Magnesiumsulfat.	•	2,59	77	3,03	n		
Wasser	•	59,31	77	63,85	77		
_		100,00	Proc.	100,00	Proc.		

1 cbm ber Garlauge I. enthielt also 79,8 kg Chlorkalium.

Binnen drei dis vier Tagen, im Sommer langsamer, im Winter rascher, ist dieselbe dis zur Temperatur der Luft abgekühlt und hat einen Anschuß von Car-nallit abgesetz, der gewöhnlich kurzweg als Doppelsalz bezeichnet wird und durch die Zusammenhäufung seiner rhombischen Krystalle zu singerlangen, spießig zu-laufenden Aggregaten, von dem die Wandungen in mehr gleichmäßiger Schicht überziehenden Chlorkalium leicht zu unterscheiden ist.

Da hier die Mutterlauge, die sogenannte letzte Mutterlauge oder Endslauge für die Chlorkaliumfabrikation keinen Werth weiter hat, es aber wichtig ist, daß dieselbe, der vollständigen Abscheidung halber, gut erkaltet, hat man die dafür bestimmten Kryskallisirkästen öfters sogar außerhalb der Gebäude im Freien aufgestellt.

	Proc	G efammtfalze				
Temperatur	tr Chlor= Chlor= Chlor= Magnes falium natrium magnesium siumsulfat Mg Cl ₂ Mg S O ₄			Waffer H ₂ O	nach Proc. der Lauge	
106 bis 90	8,31	89,67	1,07	1,39	3,92	0,61
90 , 80	6,51	89,24	1,34	0,45	3,41	0,22
80 , 70	5,09	89,74	1,09	0,80	4,33	0,32
70 , 60	20,48	24,64	24,84	0,33	28,95	0,83
60 , 50	28,13	_	33,78	0,16	38,81	0,75
50 , 40	26,72	_	33,68	0,24	40,10	0,69
40 , 30	26,67	_	33,80	0,27	39,49	4,38
30 , 20	23,87	6,41	31,64	0,91	36,43	2,44
*20 , 10	27,01		33,23	0,30	38,65	2,12
10 , 0	12,47	_	18,61	24,97	43,87	3,97

Borstehende Uebersicht, welche den S. 167 erwähnten, in der Frank'schen Fabrik angestellten Bersuchen entstammt, zeigt die Reihenfolge der während des Erkaltens statthabenden Salzabscheidungen; als Garlauge kam hierbei die oben unter II. aufgeführte zur Anwendung.

Aus der Zusammensetzung dieser Salzgemenge ist ersichtlich, daß erst von 70° ab Carnallit in den Ausscheidungen vorwaltet, während vorher das Kochsalz überragte und daneben mehr Chlorkalium als Carnallit auftrat; die Abscheidung des Bittersalzes erfolgt vorwiegend im Ansang sowie bei stärkerer Abkühlung am Ende des Borganges.

Diesen Umständen gemäß war bei Frank auch für diese Lauge eine für deren Kochsalzabsatz bestimmte Kühlrinne eingeschaltet, aus welcher dieselbe erst mit etwa 65° in die Krystallistrgefäße gelangte.

Das anfänglich abgeschiebene unreinere Salzgemenge lagert sich auch hier vornehmlich auf dem Boden der Krystallisträssten ab, dort eine mehr schlammige Salzmasse darstellend, die mechanisch noch Lauge zurückhält, während der weiters hin an den Wandungen auskrystallisirte Carnallit häusig fast chemisch rein ist und öfters in Krystallen von mehreren Centimetern Durchmesser auftritt.

Nachstehend folgt die Zusammensetzung eines der neueren Fabrikation entssprungenen Carnallits, als Gemenge von Bodens und Wandsalz, mit reinem Carnallit in Vergleich gestellt.

			I.		II Davor Carnallit	1 dem	III. Reiner Carnallit	
Chlorkalium .	•	•	19,00	Proc.	19,00		26,88	Proc.
Chlormagnesium	•	•	28,66	'n	24,19	ກ	34,20	77
Wasser	•	•	37,78	n	27,49	77	38,92	77
Chlornatrium .	•	•	8,89	Ħ				
Magnesiumsulfat	•	•	3,61	n				
Calciumsulfat .	•	•	2,06	n				

Es entstammt dieses Product der Verarbeitung eines tachhydritreichen Rohsalzes, man sieht also, daß der durch Zersetzung entstandene Gyps sich dis hierher mit durchgeschleppt hat, während unter normalen Verhältnissen meist nur geringe Wengen davon im künstlichen Carnallit vorhanden sind.

In Folge dessen ist das Gemenge von Boden = und Wandsalz auch häufig noch reiner als die angegebene Zusammensetzung; gewöhnlich enthält dasselbe zwischen 18 und 22 Proc. Chlorkalium, entsprechend 66,96 und 81,8 Proc. Carnallit.

Das Mittel hiervon beträgt 20 Proc. Chlorkalium gleich 74,4 Proc. Carsnallit und die weiteren Antheile bestehen aus etwa 4 bis 11 Proc. Chlornatrium, 1 bis 4 Proc. Magnesiumsulfat und 5 bis 10 Proc. Endlauge mit nahezu 1/3 ihres Gewichts an Chlormagnesium.

Zusammensetzung zweier Endlaugen, von denen die erste noch der älteren, die zweite der neueren Fabrikation entstammt:

]	•	II.
			35,5° B. (1,319 fp. 8 .)	35° B. (1,313 sp. G.)
Chlorkalium	•		1,25	Proc.	1,20 Proc.
Chlornatrium .			0,95	n	1,20 ,
Chlormagnestum	•		29,50	y :	28,05 ,
Brommagnesium		•	0,30	" "	0,31 "
Magnesiumsulfat		•	2,22		3,10 ,
Wasser	•	•	65,78	••	66,14 ,
			100,00		100,00 Proc.
1 cbm der Lauge er	ıthi	ilt			
Chlarkalium	7		1656	~	1575 km

1 Chlorialium. . . 16,5 kg

15,75 kg.

Gewöhnlich läßt man diese Endlauge noch durch ein im Freien befindliches, in Cement gemauertes Bassin mit mehreren Abtheilungen fließen, worin sowohl von der schweren Lauge mechanisch mit weggeführter, wie auch durch weitere Abkühlung ausgeschiedener, meift relativ reiner Carnallit zum Absatz gelangt und von Zeit zu Zeit gesammelt wirb.

Die bei ber Verarbeitung von 10 000 kg Rohsalz abfallende Endlauge schwankt zwischen 5 bis 7 cbm und gegenwärtig wird der größte Theil derselben auf Brom verarbeitet.

Berlegung bes fünstlichen Carnallite.

Der wie beim Chlorkalium zunächst auf über den Kryskallisirkästen befindlichen Holzbühnen gut abgetropfte Carnallit wird von hier einem in der Nähe bes Carnallit-Lösekessels reservirten Sammelplat einer sogenannten Lede zugeführt, wo er beim Anhäufen noch besser abtropft.

Als Lösekessel dient gewöhnlich die einfache in Fig. 28 stizzirte Form, und die Aufstellung geschieht auf einem 130 bis 150 cm hohen Sockel aus Mauerwerk, damit man beim Abziehen der Lösung noch genügend Fall nach den ents ferntesten Arnstallisirkästen zur Disposition behält.

Der Ressel wird bann zur knappen Balfte mit Basser erfüllt und bieses burch Einlassen von Dampf eventuell unter vorherigem Borwärmen mit Abdampf zum Rochen gebracht.

In Schmidtmannshall endigt das Dampfrohr mitten über dem Boden des Ressels in vier nach oben gebogene offene Rohransätze, welche der Flussigkeit eine freisförmige Bewegung ertheilen.

Das Eintragen des Doppelsalzes geschieht dann gewöhnlich durch den Arbeiter mittelst ber Schaufel, indem das Salz zunächst auf eine in halber Höhe angebrachte Buhne geworfen wird; hier und da beforgt dies auch eine Becherkette.

Auf 1 cbm Löseraum werben etwa 1100 kg künstlicher Carnallit angewandt, doch läßt man dies nach der Jahreszeit um 100 kg auf= und abschwanken und bas Salz wird auch hier nicht besonders gewogen, sondern nach der zu erreichenben Dichte und bem Sättigungsgrade bestimmt.

Durch Umrühren wird die Lösung begünstigt und bis zu einer Dichte von 310 B. (1,268 spec. Gew.) gebracht. Das Salz ist hierbei fast vollkommen in Lösung gegangen und es wird nun vor dem Ende des Dampfeinlassens für je 2 cbm des Inhalts etwa 1 Liter einer Kalkmilch von circa 25° B. zugefügt.

Diefer Zusatz geschieht in der Absicht, die geringe Menge in Lösung vorhandenen Gisens auszufällen, weil dieses das austrystallisirte Chlorkalium in Berührung mit der Luft leicht bräunlich färben könnte; derselbe dient aber gleicherzeit mit zum prompteren Klaren ber meist burch ein wenig Spps etwas truben Lösung.

Die zur Herstellung einer Lösung nöthige Zeit beträgt höchstens eine Stunde und während eines gleichen Zeitraumes überläßt man dieselbe der Klärung, worauf sie in gewöhnlicher Beise in die dazu bestimmten Krystallisirkasten abgezogen wird.

Busammensetzung von zwei Doppelfalzlösungen, die bei 1050 gewogen 310 B.

(1,268 fpec. Gew.) hatten:

, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		I.	II.
Chlorkalium	•	12,54 Proc	. 11,26 Proc.
Chlornatrium		3,50 "	5,36 ,
Chlormagnesium .	•	18,50 "	16,63 "
Magnesiumsulfat .		0,89 "	2,20 "
Wasser		64,57 ,	64,55 ,
		100,00 Proc	. 100,00 Proc.

1 cbm der Lösung enthält. . 159 kg 142,7 kg Chlorkalium.

Nach drei bis vier Tagen Stehens ist das Chlorkalium (zweites Product) so weit als thunlich auskrystallisirt und wird in gewöhnlicher Beise von seiner Mutterlauge getrennt, welche man zum Unterschiede der vom ersten Producte erhaltenen Mutterlauge als zweite Mutterlauge, auch wohl Raffinatmutterlauge bezeichnet.

Ralt gewogen zeigt dieselbe etwa 30°B. (1,257 spec. Gew.) und hat folgenbe Bufammenfegung :

umenjegung.			I	•	II.		
Chlorkalium .	•	•	4,36	Proc.	3,18	Proc.	
Chlornatrium.	•	•	2,04	ກ	6,17	n	
Chlormagnesium	•	•	22,48	77	19,09	77	
Magnesiumsulfat	•	•	1,15	n	1,57	77	
Wasser	•	•	69,97	n	69,99	77	
•			100,00	Proc.	100,00	Broc.	

1 cbm der Lauge enthält. . 54,8 kg 40 kg Chlorkalium.

Früher verwendete man öfters als Zusat zum Wasser beim Lösen des Doppel= salzes geringe, wohl höchstens bis zu 1/4 bes Bolumens vom benutten Wasser herankommende Mengen dieser Mutterlauge zum Lösen des Doppelsalzes und glaubte damit eine stärkere Abscheidung des Chlorkaliums zu erreichen, weil diese Lauge bereits etwas Chlorkalium mitbrachte; jest scheint man dies allgemein verlaffen zu haben.

Die gewöhnliche und jedenfalls richtigste Berwerthung dieser zweiten Mutterlauge besteht darin, dieselbe der Berdampfung der ersten Mutterlauge beizufügen, weil sie hierzu durch ihren geringeren Gehalt an Magnesiumsulfat noch geeigneter ist als jene.

Nachstehend folgt die Zusammensetzung eines zweiten Productes im frischen und wasserfreien Zustande:

•	æ	obe	n fa I	8	Wanbfalz				
	abget	tropft	wasserfrei		abgetropft		wasser	frei	
Chlorkalium	67,0	Proc.	77,38	Proc.	80,2	Proc.	89,02	Proc.	
Chlornatrium	13,7	37	15,82	77	7,0	27	7,77	77	
Chlormagnesium	5,3	77	6,11	77	2,6	"	2,88	77	
Magnesiumsulfat .	0,6	77	0,69	77	0,3	37	0,33	39	
Wasser	13,4	77			9,9	77			

100,0 Proc. 100,00 Proc. 100,0 Proc. 100,00 Proc.

Auch hier überragt die Quantität des Bodensalzes diejenige des Wandsalzes. Von der Gesammtausbeute an Chlorkalium betrug die Quantität des zweiten Productes im Beginn der siedziger Jahre ziemlich genau 20 Proc., also nur den vierten Theil des ersten Productes, wie ich erfahre, soll auch gegenwärtig dieses Verhältniß noch annähernd das nämliche sein.

Reinigung des Chlorkaliums durch die Decoperation.

Wie aus den Seite 118 gegebenen Löslichkeitstabellen hervorgeht, nimmt in niedriger Temperatur die Löslichkeit des Chlorkaliums im Vergleich zu der des Chlornatriums bedeutend ab; hierauf gründet sich das bereits von Balard zur Reinigung des Chlorkaliums angewendete Verfahren.

Als Gefäße dienten hierfür gewöhnlich Bottiche von Holz von 6 bis 14 cbm Inhalt. Frank nahm, um ein mehr gleichmäßiges Abbecken zu begünstigen, solche von viel größeren Dimensionen, deren Höhe ihren Durchmesser bedeutend übertraf.

Segenwärtig wendet man auch vielfach chlindrische eiserne Sefäße an, giebt im Allgemeinen jedoch solchen von mäßigem Inhalt den Vorzug, weil man es hier besser in der Hand hat, die Berührung der Decklange mit dem Chlorkalium nach beliebig langer oder kurzer Zeit rasch zu unterbrechen.

Die eisernen Gefäße haben den Nachtheil, daß bei der starken Temperaturerniedrigung, welche die Deckoperation im Gefolge hat, im Winter leichter ein Ausfrieren des Wassers stattfindet, so daß man gezwungen ist, diesem Umstande durch Vorwärmen der Decklaugen vorzubeugen.

Fig. 67 stellt im Maßstabe von 2 cm = 1 m einen hölzernen Deckbottich dar, der wenig über dem eigentlichen Boden mit einem hölzernen oder eisernen Einlegeboden b mit Löchern von 1 cm Weite versehen und darliber hinweg mit

Bei Deffnungen von nur 2 bis 3 mm Beite ift die Sadzeng Uberbedt ift.

Anwendung eines Filtergewebes überfluffig.

Statt bes Doppelbobens und Filterftoffe mirb zwedmäßig ein ber Form bes Befäßes genau angepaßtes bichtes Geflecht aus fpanifchem Rohr gur Berwenbung gebracht, welches als Unterlage einen die Circulation ber Fluffigkeit nicht behinbernben burchbrochenen Lattenboben erhalt.

Unterhalb biefer filtrirenden Zwischenlage ift ein Abflugrohr e, welches burch

einen Bolgapfen verichloffen werben tann.

Fig. 67.

Durch bas Rohr a tann nach Beburfnig Lange ober Baffer jum Deden bes in A befindlichen Chlortaliums zugelaffen werben, für beffen gleichmußige Bertheilung ber Braufetopf c forgt.

In Neuftagfurt (f. Fig. 68, a. f. S., Magftab 2 cm = 1 m) ift am Boben bes eifernen Dedcylinders A eine Deffnung a jum leichten Entleeren bes fertig gebedten Productes frei gehalten, fo bag an biefer Stelle alfo ber Lochboden fehlt.

Für bas Chargiren ber in biefem Falle erhöht aufgestellten Baschcylinder werden die das Chlorfalium zuführenden Forbermagen C burch einen mechanischen Aufzug über bas Niveau gehoben und durch Einfahren in den auf ben Räbern d drehbaren Areiselwipper B momentan entleert.

Brecht, ber im Allgemeinen bas fehr richtige Brincip befolgt hat, daß mechanische Arbeit sich immer bezahlt macht, sobald nur ber babei abfallende Danupf nicht weggelassen wird, sondern weiter zur Berwerthung tommt, hat hier die Reibung der an einander hingleitenden Theile des Drahtseiles sehr geschickt durch eine wenig schiefe Stellung der Seiltrommel und der Leitscheibe zu vers meiden verstanden.

Der Brauselopf o fteht durch ein Gabelrohr mit einem durch ein Schied in zwei Hälften getheilten Laugenchlinder in Berbindung, so daß zweierlei Laugen zugelaffen werden können, burch ein weiteres Rohr in gleicher Weise aber auch Wasser.

Fig. 68.

Der Abfluß erfolgt burch ben am Boben angebrachten Sahn e.

Früher wurde das im Deckottich nidglichst hoch aufgefüllte Chlorkalium meist sofort mit Wasser abgesprist und darauf mit Wasser gedeckt, wobei man dasselbe einige Zeit damit in Berührung ließ. Bei diesem Versahren ging jedoch, namentlich wenn ein zweites oder brittes Mal mit Wasser gedeckt wurde, ziemlich viel Chlorkalium wieder in Lösung.

Die vorwiegende Rachfrage nach hochgrädigem Chlorkalium brachte später eine forgfältigere Beachtung dieses Punktes ju Wege und gegenwärtig wird wohl fast allgemein das erfte Absprizen und erste Decken mit Lange von einer vorher-

gegangenen Decoperation (Declauge,) vorgenommen, öfters kommt bieselbe sogar ein zweites Mal zur Berwendung.

Gerade bei der Berührung mit frischem Chlorkalium giebt die bereits wieder benutzte sogenannte zweite Decklauge einen guten Theil des aufgenommenen Chlorkaliums wieder ab und nimmt Chlornatrium und andere Salze dagegen auf, so daß sie nun erst als abgenutzt zu entfernen und, wie früher gesagt, als Löselauge zu verwenden ist.

Durch Berbindung der Deckbottiche unter einander durch weite Rohre suchte man bei den Bereinigten chemischen Fabriken zu Leopoldshall diesen Kreislauf der Decklauge nach Art der Shanks'schen Auslaugekästen, siehe Fig. 126, systematisch zu gestalten, scheiterte jedoch daran, daß die Circulation durch die dichten Salzschichten hindurch zu sehr erschwert war.

Die vorherige Anwendung von zweiter Decklauge dient also beim Abspritzen, während dessen das Abslußrohr e geöffnet bleibt, zu einer vorbereitenden Reinigung unter Deplaciren der dem Producte noch anhaftenden Mutterlauge.

Bei dem hierauf unter Verschluß der Abslußöffnung e vorgenommenen Aussüßen mit der gleichen Decklauge, wobei man von der Lauge gerade so viel aufgiebt, daß das Chlorkalium davon überdeckt wird und dieses höchstens zwei Stunden damit in Berührung läßt, kommt, wie bereits gesagt, aus dieser Lauge etwas Chlorkalium zur Abscheidung.

Unter Form sehr feiner Arnstalle ausgefallen, wird dasselbe beim weiteren Decken zunächst wieder gelöst, es beschränkt aber in gleichem Grade die Auflösung frischen Chlorkaliums, so daß der Verlust an diesem geringer wird.

Auf das Absüßen mit zweiter Decklauge folgt eine in gleicher Weise vorsgenommene Extraction mit erster Decklauge und nachdem die hierbei entstehende zweite Decklauge nöglichst gut abgetropft ist, spritzt man mit etwas Wasser nach, um den Rest derselben zu entfernen.

Hierauf wird mit Wasser gedeckt, wobei man die zwischen einer und zwei Stunden schwankende Zeit der Berührung noch weniger lange andauern läßt, als bei den vorherigen Operationen, damit die hier ganz besonders in Wirkung tretende Temperaturerniedrigung nicht Zeit sindet, sich wieder auszugleichen, so lange die Lauge noch über dem Chlorkalium steht.

Die in Folge der Berührung mit Wasser eintretende Temperaturerniedrigung beträgt oft über 10°; sie veranlaßt deshalb die Ausscheidung einer gewissen Duantität Chlorkalium aus der Lösung, an dessen Stelle Chlornatrium aufgenommen wird.

Um diesen Vorgang recht prompt eintreten zu lassen, hat man auch versuchs= weise ein Rührwerk in den Deckbottich angebracht, ohne aber dadurch eine den nöthigen Kraftauswand genügend vergeltende Besserung der Arbeit zu erreichen.

R. Grüneberg empfiehlt, immer möglichst genau zu jedem Decken die gerade zum Lösen des noch vorhandenen Chlornatriums hinreichende Menge Basser zu nehmen.

Es setzt dies die vorherige Kenntniß der Zusammensetzung voraus und doch ist es kaum möglich, aus dem Deckbottich überhaupt ein dem genauen Durchschnitt entsprechendes Muster zu nehmen, weshalb man in der Praxis auch hiervon ab-

sieht und die Art des Deckens mehr nach dem Ausfall der nächst vorher fertig gewordenen und nach dem Calciniren analysirten Partie der Waare richtet.

War der Reingehalt nicht ganz genügend, so wird meist wohl bereits die Anwendung einer etwas reichlicheren Menge Wasser zum Absprizen und Decken den Zweck erreichen lassen; nur in seltenen Fälleu, wenn besonders hochgrädige Waare hergestellt werden soll, wird noch ein zweites und vielleicht sogar ein drittes Decken mit Wasser nöthig sein.

In gleicher Weise wird zunächst eine Berringerung des Deckwassers indicirt sein, wenn das Product etwas höher im Grade aussiel als dies gewünscht wurde.

Namentlich nach dem Decken mit Wasser und bei Bottichen von etwas größerer Höhe findet sich oft zwischen den einzelnen Schichten ein 20 und selbst 30 Proc. betragender Unterschied im Reingehalt.

Es liegt dies hauptfächlich mit daran, daß das von oben ankommende Wasser dort auch am kräftigsten seine Wirkung äußert, die beim weiteren Vordringen dann mehr und mehr erschöpft ist, während zu gleicher Zeit die entstandene unreinere Lauge zu Boden sinkt.

Um das zu vermeiden, hat man auch die Deckflüssigkeit von unten ankommen lassen, was aber ungünstig wirkte, indem es die Abtrennung der schweren Lauge durch Berdrängung beim Absließen behinderte.

Eher würde man wohl durch ein auf jedes Decken folgendes Absaugen der restirenden unreineren Lauge einen günstigen Erfolg erreichen.

Nachfolgende Analysen zeigen die Wirkung des Deckens mit Wasser, wie es früher geschah, wobei die Producte des besseren Bergleichs halber gleich auf den calcinirten Zustand berechnet worden sind.

Erstes Product (Wand- und Bobensalz gemengt).

	Ung	Rachdem es gedect				
	abgetropft	calcinirt	einmal	zweimal		
Chlorkalium	54,6 Proc.	62,4 Proc.	73,4 Proc.	82,0 Proc.		
Chlornatrium	25,9 "	29,8 "	22,2 "	15,3 "		
Chlormagnesium	3,7 "	4,2 ,	1,8 "	0,5 "		
Magnesiumsulfat	1,6 ,	1,8 ,	0,8 ,	0,4 "		
Unlösliche Theile	0,3 ,	0,4 ,	0,3 ,	0,3 ,		
Wasser	13,9 "	1,4 "	1,5 "	1,5 ,		
	100,0 Proc.	100,0 Proc.	100,0 Proc.	100,0 Broc.		

Zweites Product (Wand- und Bobensalz gemengt).

	1	Ing	ebedt		Nachdem es gedeckt				
	abgetropft		calcinirt		eini	nal	zweimal		
Chlorkalium	70,90 Pi	roc.	79,58	Proc.	91,25	Proc.	97,60	Proc.	
Chlornatrium	11,50	7)	12,90	77	6,70	77	1,25	n	
Chlormagnesium	4,92	n	5,52	33	0,20	77	0,12	n	
Magnesiumsulfat	0,45	n	0,50	77	0,35	n	0,20	77	
Unlösliche Theile	0,08	77	0,13	77	0,15	77	0,15	77	
Wasser	12,15 ,	n	1,37	"	1,35	77	0,68	77	

100,00 Proc. 100,00 Proc. 100,00 Proc. 100,00 Proc.

Abgelaufene Dedlaugen

	des erften Productes				bes	zweiten	Productes.		
	erft	erfte		zweite		erfte		ameite	
Chlorkalium	8,5 9	Broc.	11,5	Proc.	8,17	Proc.	13,59	Proc.	
Chlornatrium	15,0	77	15,3	77	11,30	77	11,81	19	
Chlormagnesium	4,8	77	1,9	77	9,87	77	3,30	n	
Magnesiumsulfat	1,2	n	0,8	n	0,56	77	0,20	77	
Wasser	70,5	n	70,5	n	70,10	77	71,10	77	

100,0 Proc. 100,0 Proc. 100,00 Proc. 100,00 Proc.

Sollte besonders hochgrädiges Chlorkalium producirt werden, so verwendete man hierzu nur das zweite Product, oder man fügte auch wohl das Wandsalz des ersten Productes bei, welches dem Gewichte nach immer noch die Hälfte mehr betrug als das zweite Product.

Das Bodensalz des ersten Productes wurde dann nochmals umkrystallisitt, wobei es ebenfalls sehr hochgrädiges Chlorkalium ergab.

Am liebsten werden jedoch beide Producte im Gemenge abgesüßt, weil das Abdecken des kleiner krystallisirten zweiten Productes durch das schöner krystallisirte erste Product erleichtert wird, außerdem hierbei auch keine besonderen Kosten für das Mengen aufzuwenden sind.

Wie früher gesagt, wird gegenwärtig die Art des Lösens modificirt, je nachsem höher oder niedergrädiges Product dargestellt werden soll; durch die Answendung der chlormagnesiumreichen Löselauge sind auch die auskrystallisirten Producte meist schon etwas reiner, als dies vorher angegeben wurde.

Zwei derartig aus an Thon und Tachhydrit reichem Rohsalz erhaltene Producte, von denen das erste einmal, das zweite zweimal mit Wasser gedeckt worden war, bestanden aus:

			I.		' п.		
Chlorkalium	•	•	84,30	Proc.	98,58 Proc.		
Chlornatrium .	•	•	12,98	7)	0,22 "		
Chlormagnesium	•	•	0,19	n	0,07 ,		
Magnesiumsulfat	•	•	0,10	77	0,12 "		
Calciumsulfat .	•	•	0,22	77	0,24 "		
Unlösliche Theile	•	•	0,23	n	0,31 "		
Wasser	•	•	1,98	77	0,46 ,		
	_		100,00	Broc.	100,00 Proc.		

Die vom Decken des ersten Chlorkaliums herrührenden Laugen enthielten:

	I.	II.	III.	IV.	
Chlorfalium	4,56 Proc.	6,27 Proc.	7,64 Proc.	9,99 Proc.	
Chlornatrium	5,59 ,	11,09 "	14,91 "	16,65 "	
Chlormagnesium	19,15 "	11,98 ,	6,61 ,	3,15 _n	

Dabei rührte Lauge I. vom Abspritzen mit Lauge, II. vom Decken mit solscher, III. vom Abspritzen mit Wasser und IV. vom Decken mit demselben her.

Pfeiffer, Rali. Induftrie.

Diese Zusammensetzung läßt erkennen, wie durch die nochmalige Verwendung der Laugen ihr Chlornatriumgehalt zunimmt, so daß dieselben dann nur noch als Löselauge zu verwerthen sind.

Umtryftallisiren ber niebergräbigen Producte.

Aus den vorbesprochenen Löslichkeitsverhältnissen geht hervor, daß bei einem Gehalte der Salze von etwa 50 Proc. Chlorkalium deren Reinigung durch die Deckoperation nicht mehr praktisch ist, soweit dieselben also nicht eine Berwendung für Zwecke der Landwirthschaft sinden, wird das Umkrystallisten aus heiß gestättigter Lösung hier besser zum Ziele führen.

Wie früher gesagt, sammeln sich mit der Zeit, theils mechanisch dahin geführt, theils durch nachträglichen Absatz aus den Laugen, in den Rinnen sowie in den Laugenbehältern, Absätze unreinen Chlorkaliums, welche bereits durch ihre schlammige Beschaffenheit zum Absühen ungeeignet wären.

Die Zusammensetzung einiger berselben ift die nachfolgende:

	Rinn	enfalz	Baffinfalze						
	I.		II.		III.		IV.		
Chlorkalium	53,50	Proc.	45,50	Proc.	42,7	Proc.	58,0	Proc.	
Chlornatrium	38,60	77	44,57	3 7	46,0	n	30,0	77	
Chlormagnesium	4,45	n	4,95	n	2,0	n	5,8	ກ	
Magnesiumsulfat	3,95	77	4,30	77	5,6	n	3,8	77	
Unlösl. Theile, nament=									
lich Spps	1,50	n	0,68	11	3,7	n_	2,4	77	
	100,00	Proc.	100,00	Proc.	100,0	Proc.	100,0	Proc.	

Im Behälter der zweiten Mutterlauge sammeln sich Absätze, die häufig noch reicher an Chlorkalium sind, meist aber ebenfalls einer Reinigung durch Umstrystallisten bedürfen.

Zu dieser Operation bedient man sich gewöhnlich des Lösekessels für Doppelssalz, der etwa zur Hälfte mit vorgewärmtem Wasser gefüllt wird, welches man durch Zulassen von Dampf zum Kochen bringt, bevor man mit dem Eintragen des gut abgetropften Schlammsalzes beginnt. Man fährt damit unter Nachstülse durch Umrühren so lange fort, die sich an der Obersläche ein Salzhäutchen bildet, welches den Zustand der Sättigung bekundet und (wenn die Flüssigkeit kochend gewogen wird) bei etwa 30° B. (1,257 spec. Sew.) eintritt.

Nun wird der Dampf abgestellt und die Lösung nach genügendem, ein s bis zweistündigem Absetzen in gewöhnlicher Weise in die Krystallisirkästen abgehebert.

Das auskrystallistrte Chlorkalium kommt in Reinheit dem aus dem Doppelssalz gewonnenen gleich, zeigt aber ein viel schöneres Arystallkorn als dieses, welches namentlich bei der früher gebräuchlichen Lösemethode in Bezug auf die Form hinter dem ersten Producte weit zurlickfand.

Die hinterbleibende Mutterlauge dient als Löselauge, das Chlorkalium aber wird in der gewöhnlichen Weise weiter behandelt.

Fertigstellung des Chlorkalinms durch Trodnen (Darren) oder Calciniren.

Das in den Deckbottichen gewöhnlich über Nacht gut abgelaufene Chlorkalinm wird in die dazu bestimmten Sammelräume, Leden, gebracht, die, um boppelte Transporte nach Möglichkeit zu vermeiden, sich entweder dicht neben den Deckbottichen oder auch in der Nähe der Trockenvorrichtungen sinden.

Durch die größere Anhäufung läuft hier noch eine geringe Menge Lauge ab, so daß es lufttrocken auf einen Gehalt von etwa 7 bis 9 Proc. Wasser kommt.

Rur ausnahmsweise gelangt es in diesem Zustande zum Bersandt, da das Wasser Deehrkosten beim Transport verursachen würde und beim Rütteln die Säcke nässen und durchbringen könnte.

Besser geeignet filr Transporte wird es durch Centrisugiren (eine dersartige Centrisuge siehe Fig. 90, S. 279), welches auch das vorherige Abtropsen auf Bühnen erspart, da hierdurch beliebig große Mengen dabei besindlichen Wassers sofort dis auf etwa 5 Proc. desselben ausgeschleudert werden.

Da bei einem längeren Transport auch dieses Mehrgewicht noch in die Wage fällt, war bei Leisler & Townsend, welche Centrifugen verwendeten, noch eine supplementäre Trocknung auf sogenannten Trockentischen eingerichtet, welche den Wassergehalt auf 2 Proc. reducirte.

Hierzu waren zwei kräftige schmiedes oder gußeiserne Böben von etwa 8 qm Oberfläche durch ein gewalztes oder gegossenes Randstück in 6 bis 8 cm Abstand mit einander durch Schrauben oder Niete verbunden. Zwischen den entstandenen Hohlraum trat in einem Falle der von der Berdampfung mittelst Dampf, im anderen Falle der von der Maschine abgehende Retourdampf an einem Längsende ein und entwich am anderen Ende nebst dem condensirten Wasser, wobei der Maschinendampf dort in einem weiteren Rohr noch mit einem Strahl kalten Wassers zusammentraf und für die Dampskessel verwerthet wurde.

Das in 3 bis 5 cm dicker Schicht auf diese Darrplatten aufgebrachte Chlorstalium kam nach 2 s dis 3 maligem Wenden mittelst Rechens und Schaufel auf 1 Proc. Wassergehalt herab und konnte bei längerem Liegen auch gänzlich wassersleer gemacht werden.

In noch einfacherer Weise war in dem Neubau der früher Ziervogels Tuchen'schen Fabrik durch Bedecken der neben einander nach dem Schornstein hingeleiteten Feuerzüge der Dampskessel und Verdampspfannen, mittelst slach mit einander vernieteter schmiedeeiserner Platten eine größere verwerthbare Trockenssäche gewonnen, auf welcher die Arbeiter in Holzschuhen das Chlorkalium bequem ausbreiten und wenden konnten.

Die am allgemeinsten benutzte Trockenvorrichtung bilbeten während längerer Zeit die Calcinirdfen, welche nach dem Princip der Flammöfen construirt in Staffurt zuerst durch Frank eingeführt wurden.

Die Fig. 69 a. b. und 70 zeigen im Magstabe von 18 mm = 1 m einen solchen im verticalen Längsschnitt, Horizontalschnitt und Querschnitt.

Die Brauntohlenfeuerung ist abnlich wie die in Fig. 42, S. 180, die für einen Calcinirofen bestimmt war.

Die Afche wurde hier birect unter bem Roste vorgezogen, weil der gemeinsichoftliche Afchencanal zu fern lag.

Fig. 69 a.

Fig. 69 b.

Die Fenerluft streicht über die Feuerbrücke f hinweg unter dem Gewölbe thin und durchzieht den Ofen, worauf sie über die Brücke k hinweg durch die beisten. Big. 70. den Büge i in den nach dem Schornstein führenden Fuche einfällt.

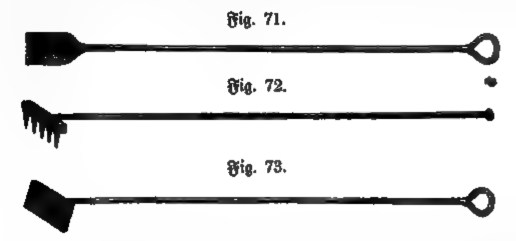
Die Umgebung des Feuerraumes, die Feuerbrücke und das Gewölbe werden in feuerfestem Material ausgeführt, bei der Sohle m des Arbeitsraumes kommt es mehr auf Zähigekeit desselben an.

Nachdem ber Ofen zur Dunkelrothgluth erhipt ift, wird burch die Arbeitsthltren g die

Sohle m gleichmäßig mit einer 7 bis 10 cm dicken Schicht bes Chlorkaliums überbeckt und dieses durch öfteres Durcharbeiten und Wenden mittelst der in ½00 ber natürlichen Größe dargestellten Werkzeuge, des Weißels (Fig. 71), der Harke oder des Krähls (Fig. 72) und der Kraze oder Krücke (Fig. 73) soweit zur Trodene gebracht, daß es beim Herausziehen mittelst der Krücke kaum noch Wasserbämpse von sich giebt.

Bei vollkommen staubiger Trodene würde durch ben lebhaften Zug der Feuerluft zu viel Chlorkalium weggeführt werden.

Der nicht unbedeutende Berluft durch Berstäuben und die je nach der forgfameren Behandlung des Feuers 0,1 bis 0,4 Proc. betragende Berunreinigung durch Flugasche haben gegenwärtig mehr und mehr die Calciniröfen zu Gunften



mechanisch arbeitenber Darrvorrichtungen aufgeben lassen, so bag fie zur Zeit nur noch für bas Calciniren ber Ditngefalze in unbestrittenem Gebrauch find.

Die am meisten verbreitete ber neuen Einrichtungen besteht in den aus der Salpeterindustrie entlehnten, freisförmigen, durch Dampf geheizten Darrplatten,

Fig. 74.

welche zuerst bei Thor! & Beibtmann, jest harburg. Staffurter Chemische Fabrit in Anwendung tamen.

Ein biesen ähnliches, aber volltommeneres Mobell, bas von ber Maschinenfabrit und Sisengießerei von G. Sauerbrey in Staffurt angesertigt wird, bringt die Fig. 74 im Maßstabe von 2 cm = 1 m. Auf bem Sodel i steht die Darrplatte & aus zwei burch einen Zwischenring horizontal zusammengeschraubten Gußplatten, zwischen benen ein freier Raum für ben Dampf gewonnen ist, welcher so die ganze benuthare Bobenfläche auf einmal bestreicht.

Wird Retourdampf der Betriebsmaschine verwendet, so tritt derselbe bei m direct ein, bei directem Dampf ist jedoch dort erst ein Reducirventil einzuschalten, um den Arud desselben gleichmäßig auf einer gewissen Hohe zu erhalten.

Die Austritteöffnung er wird mit einem nur Baffer burchlaffenben Aus-

In der Mitte der Platte ruht in einem von der Blechhaube & überbeckten Spurlager die senkrechte Welle t, welche durch das Zahnradvorgelege k den durch Rabe und Reil gehaltenen schmiedeeisernen Rahmen t herumführt.

Dieser Rahmen bient nach einer Seite als sogenannte Pflugschar, indem er eine Anzahl ben Boden berührende Bertheilungsmesser (Pflüge) a trägt; nach ber anderen Seite ist eine Bertheilungswalze b und der durch die Hebelvorrichtung e und die Flührung s regierte Ausstreicher o an demselben angebracht.

Die Fig. 75 bis 77 zeigen im vergrößerten Maßstabe Theile der in ber Sarburg-Staffurter Fabrit feit etwa 15 Jahren benusten Darrplatten; Fig. 75



ein Stück bes Rahmens mit einer ben vierkantigen Stiel bes Pfluges a fassenden Stellvorrichtung p, o, g; Fig. 76 eins der spaltförmigen Zapfenlager r, welche als Führung der Walze dieser erlauben, über Hindernisse hinwegzugleiten; Fig. 77, ber Ausstreicher c, der nach

ber Beenbigung des Trodnens vor der Walze herabgelassen wird, um das Chlorkalium alles nach dem Rande hinzuleiten, wo es nach dem Ziehen eines Fig. 77.

Schiebers burch eine turze Rinne hindurch birect ben Weg in ben untergehange nen Sad findet.

Während des Beschickens mit je 60 kg gut abgetropftem Chlorkalium bleibt bie Welle ebenfalls in Gang, um das Salz leichter zu vertheilen.

Ein Apparat von ben bargestellten Dimenflonen genügt in ber Barburg-Staffurter Fabrit, um 2000 bis 2500 kg Chlortalium in 24 Stunden gu trodnen. Statt der Gußplatten wendete Langbein in der Concordia kräftige schmiedeeiserne Cylinder von 40 cm Wandhöhe an, in die in gleicher Weise Retoursdampf der Maschine oder directer Dampf eingelassen wird.

An Stelle der gußeisernen Walze findet sich hier nur eine hölzerne, um ein Zerkleinern des natürlichen Salzkorns möglichst zu vermeiden und so dem Ansehen der Waare nicht zu schaden.

Hier genügten sieben berartige Apparate von theils 2 m, theils 2,5 m Durchmesser, um täglich 20 000 bis 25 000 kg Chlorkalium zur Trockene zu bringen.

In Schmidtmannshall hat Hugo für die vorhandenen 26 Trockenplatten ebenfalls Böben aus Schmiedeeisen den Vorzug gegeben, deren Wärmeabgabe doch eine etwas bessere ist als bei Gußeisen, da die Leistung eines dieser Apparate bei 2,5 m Durchmesser 4800 kg pro Tag betragen hat.

Die untere Platte hat hier eine Stärke von 1,5 cm, die obere aber von reichlich 2,5 cm; beide sind durch einen zwischengreifenden Gußrand verbunden, außerdem aber noch durch eine Anzahl beide Platten verbindender und oben verssenkter Nieten versteift.

Erhalten diese Nieten von oben her eine feine centrale Bohrung, so zeigt ein Feuchtwerden an dieser Stelle sofort das etwaige Reißen eines derselben.

Eine Schattenseite der vorbeschriebenen Trockenvorrichtungen liegt in den auf den geheizten Bodenplatten sich bildenden Krusten, die dem weiteren Durchsdringen der Wärme ein Hinderniß in den Weg legen.

Bei jedem frischen Aufgeben eilt die im Salze noch vorhandene Lauge durch die dort vorwiegende Verdunstung der Bobenplatte zu und verkittet, breiig werdend, vorzugsweise die im Chlorkalium vorhandenen seineren Theile.

So erklärt es sich, daß diese Krusten, welche wenigstens einmal am Tage mit Meißel und Hammer entfernt werden müssen und als Darrknorpeln bestannt sind, meist nur 70 bis 74 Proc. Chlorkalium, daneben aber oft 6 bis 8 Proc. Syps und Magnesiumsulfat, sowie ½ Proc. Chlormagnesium und für den Rest Chlornatrium enthalten, also eine von dem verarbeiteten Chlorkalium sehr absweichende Zusammensetzung haben.

Die Menge dieses Abfallproductes, welches als Düngesalz zu verwerthen ist, oder umkrystallisirt werden muß, beträgt 1 bis 3 Proc. des getrockneten Chlorskaliums.

Der hierdurch veranlaßte bedeutende Wärmeverlust, sowie das Rissco des Beschädigens der Bodenplatten beim Entsernen der Arusten, dem namentlich die von Gußeisen ausgesetzt sind, hat die Firma G. Sauerbrey zur Ersindung einer automatischen Schabevorrichtung gebracht (D. R. P. Nr. 24 080 vom 13. October 1882, siehe Abbildung in Dingl. pol. J. 252, Fig. 6 bis 9, auf Tafel 6).

Dieselbe besteht in zwei Abkratsticheln, welche an einen Schlitten befestigt, während der kreisförmigen Drehung des Vertheilungsapparates, automatisch und in langsamer Wiederholung den Weg quer über die Bahn zurücklegen. Der Schlitten selbst läuft auf einem Bett (Support) von Gußeisen, welches an der die Vertheilungswalze tragenden Hälfte des schmiedeeisernen Rahmens befestigt

ist; ebenda ist auch eine Schraubenspindel drehbar aufgehangen und eine auf dieser sitzende Mutter übernimmt die Führung des Schlittens.

Diese Schraubenspindel trägt an ihrem über den Rand der Platte wegreichenden Ende ein sechsstrahliges Sternrad, welches durch eine Feder zwar fest an der Spindel haftet, wohl aber auf dieser selbst sich eine kleine Strecke vorund zurückbewegen kann.

In der einen Stellung, die es hier einnehmen kann, schlägt es bei jeder Drehung der senkrechten Welle l (Fig. 74) und des Rahmens t mit dem obersten Strahl des Sternes an einen an dem Rande des Apparates befestigten Arm, welcher hierdurch je 1/6 Umdrehung des Sternrades und mit ihm der Spindel veranlaßt.

So gelangt die Mutter und der von ihr geführte Schlitten allmählich von der Peripherie nach dem Centrum; durch Berührung eines dort befindlichen Fingers setzt dieselbe eine mit dem Sternrade durch eine Schelle verbundene Stoßstange in Bewegung, welche nun unterstützt von einem Hebel mit Wurfsgewicht dem Sternrade die andere Stellung anweist.

Hiermit wird dieses aber nicht mehr von dem früheren Arm, sondern von einem tiefer angebrachten und zwar an seinem untersten Strahl getroffen.

Die Sechstelbrehung mit jeder Tour der Are wird also nun nach der umsgekehrten Richtung erfolgen und der Schlitten mit den Abkratssticheln die Bahn vom Centrum nach der Peripherie zurücklegen, an deren Ende er wiederum durch einen gleichen Finger zurückverwiesen wird.

Dergestalt legen die der Platte möglichst genäherten Schneiden der Abkratzstichel fortbauernd einen spiralförmigen Weg auf derselben zurück und lassen die Bildung dickerer Krusten nicht aufkommen.

Das Entstehen dinnerer Arusten werden sie bagegen bei ihrer langsamen Bewegung nicht verhindern können und da diese unreiner sind als das übrige Chlorkalium, wird man wohl gut thun, dieselben durch Sieben zu entfernen.

Der Preis eines in Fig. 74 stizzirten Darrapparates stellt sich auf 1875 Mt., mit Schabevorrichtung beträgt berselbe etwa 2375 Mt.

Eine zweite Art mechanischer Trodenplatten mit directer Feuerung durch Braunsohlen ist in dem Neu-Staßfurter Werke zur Anwendung gekommen; es sind dies die etwas veränderten Thelen'schen Trodensapparate (D. R.= P. Nr. 10336 vom 27. Novbr. 1879 nebst zwei früheren Patenten der Cl. 62, Nr. 771 vom 4. Septbr. 1877 und Nr. 7861 vom 25. Januar 1879), welche zuerst in der Chemischen Fabrik Rhenania zu Stollberg ausstamen, wo ich dieselben 1882 sür das Trodnen der Soda und Aussschöpfen dieser beim Verdampsen in bester Weise functioniren sah (siehe Lunge, Sodaind. 442; Chem. Ind. 1880, 237; Dingl. pol. J. 236, 471; Wagner's Jahresb. 1878, 375).

Aus Gußeisen durch Berschrauben von drei Längsabschnitten a' a'' und zwei Siebelplatten b gewonnen, stellen diese Pfannen A in Fig. 78 und 79 (Maßstab 15 mm = 1 m) eine Mulde dar, die in Stollberg im Querschnitt einem Halbkreise, hier aber nur einem drittel Kreise entspricht.

Die Welle B mit verstärkenben Strebestangen c trägt zwei Reihen frei hängender Schauseln oder Krätzer d, die sich in ihrer Stellung gegenseitig ergänzen, daher die gesammte Bodensläche bestreichen und durch geeignete Neigung das an einem Ende eingetragene Salz allmählich dis zum anderen Ende vorwärts schieben, ohne ein Ausbacken besselben zu Stande kommen zu lassen.

Dort hebt eine Schaufel ohne Boben e das trodene Salz an einer Seite des Randes in die Höhe und läßt es durch eine daselbst angebrachte Schurre f einem Elevator zugleiten, welcher es dem Berpackungsraume zusübrt.

Bermittelt wird diese Bewegung durch die Rurbel g, welche von dem Excenter eines Zahnrades bin = und

Rig. 78.

A 10

hergeführt wird, indem die übertragende Excenterstange m so turz gehalten ist, daß eine treissörmige Drehung der Aurbel nicht zu Stande tommen tann, wobei das Wurfgewicht h beim Beginn der rlickgängigen Bewegung unterstützend eintritt.

Die Brauntohlenfeuerung D mit den früher näher beschriebenen Theilen läßt die Feuerluft, zunächst nur durch ein durchbrochenes Gewölbe etwas abgehalten, völlig frei

unter der von den Pfeilern ? getragenen Pfanne bahin schreiten und bei n in ben Fuchs fallen.

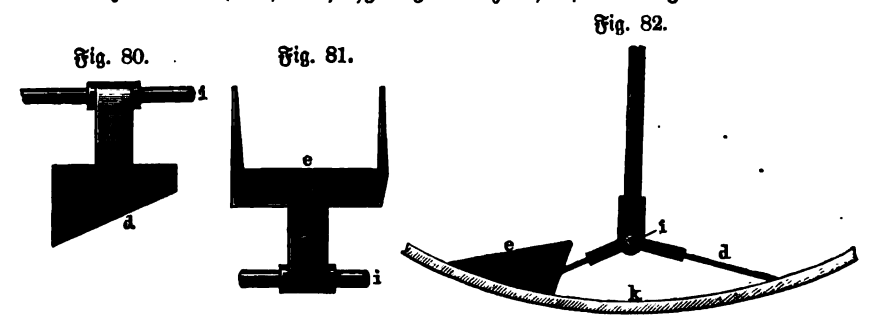
In Fig. 78 ift ber Pfeiler I von ber Feuerung aus gesehen bargestellt, um auch die Abgangsöffnung zu zeigen, die Pfanne selbst aber umgekehrt.

Die Fig. 80 bis 82 bringen im Maßstabe von $20 \, \mathrm{cm} = 1 \, \mathrm{m}$ die Krätzer d und die hohle Schaufel e und zeigen die Art der Aufhängung an der Führungs=stange i, sowie ihr Hingleiten auf dem Pfannenboden k.

Auch hier bildet sich, wie bei den flachen Trockendarren angegeben, aus den Bestandtheilen der im Salze vorhandenen Lauge, namentlich von der Eintragsstelle her, in der ersten Hälfte der Pfanne allmählich eine harte Kruste, welche dem Durchdringen der Wärme hinderlich ist und deshalb am Ende jeder Schicht entfernt werden muß.

Entgegen der Stollberger Einrichtung hat Precht durch spätere Umkehr der Schaufeln die Eintragsstelle des Chlorkaliums an den vom Feuer entferntesten Giebel verlegt, so daß nun die Substanz naturgemäß der Heizung entgegengeht und in der Nähe der Feuerung, wo diese ohnedies nachtheilig für den Pfannen-boden werden könnte, die Krustenbildung am geringsten ist.

Das Tempo des Eintragens entscheidet über den Grad der Trocknung, den man dis zur vollkommenen Wasserleere treiben kann, bei gewöhnlicher Waare aber dis zu etwa 2 Proc., bei hochgrädiger dis zu 0,5 Proc. bringt.



Ein Apparat von obigen Dimensionen vermag im Durchschnitt 15 000 kg Chlorkalium in 24 Stunden zur Trockene zu bringen.

Der für die Trocknung benöthigte Kohlenbedarf läßt sich für diesen Apparat wie für die Calciniröfen auf etwa 8 bis 10 Proc. des Gesammtverbrauchs annehmen.

Verpackung des Chlorkaliums. Man läßt dem Berpacken des Chlorkaliums in Säcke gern eine kurze Lagerung in einem trockenen aber kühlen Raume vorhergehen, wobei das Chlorkalium unter Aufnahme einer geringen Menge Feuchtigkeit einen gewissen Gleichgültigkeitszustand gegenüber solcher annimmt.

Noch warm verpackt nehmen die äußeren Theile auf dem Transporte besgierig Feuchtigkeit auf, die bei einer späteren Musternahme gefunden und bemänselt wird, ohne daß dabei dem hierdurch entstandenen Mehrgewicht Rechnung getragen wird.

Des gleichmäßigeren Kornes halber läßt man fast allgemein vorher das trockene Chlorkalium noch durch leichte Walzen oder eine kleine Mühle mit weit gestelltem Ausfallspalt, oder auch durch ein Sieb hindurch passiren, um etwaige Klumpen zu zerkleinern oder zurückzuhalten.

Das Sieben geschieht auch wohl vor dem Mahlen entweder mittelst eines schräg gestellten Durchwurfs oder eines drehbaren Cylindersiebes von 6 bis 8 mm Maschenweite. Hinterbliebene Klumpen werden dann mittelst einer hölzernen Stampfe oder eines Walzwerkes zerkleinert und dem übrigen Producte gleichmäßig beigemengt.

Bei den mit einer Walze versehenen mechanischen Trockenplatten ist

eine berartige Vorbereitung überflüssig.

Im Beginn der Fabrikation geschah der Bersandt des Chlorkaliums noch in Fässern, gegenwärtig ausschließlich in Iutesäcken aus der in Indien gewonnenen Faser der zu den Tiliaceen (Linden) gehörigen Pflanzen Corchorus capsularis W. und Corchorus oblitorius W. 1).

Die Beförderung in Säcken bietet den doppelten Vortheil der größeren Billigkeit, bei leichterer Verfrachtung und einem wesentlich geringeren Frachtsat.

Je leichter und lockerer das Chlorkalium ist, desto weiter müssen die gewöhnlich für 100 kg besselben bestimmten Säcke sein, deshalb hat meist jede Fabrik ihre eigenen ausprobirten Maße für dieselben.

Jeber Posten fertiger Waare wird nach dem Sacken immer sofort gewogen und bemustert.

Die Probenahme geschieht bei noch offenem Sac ober nachdem dieser zugenäht mittelst des Probestechers Fig. 83, welcher in eine massibe Spiße auslausend die Maschen des Saces auseinanderschieben läßt, ohne sie zu zerreißen, so daß sich dieselben mit zwei Fingern wieder in die richtige Lage bringen lassen, nachdem der im Inhalte nach rechts und links gedrehte Probestecher gefüllt zurückgezogen ist.

Die Analyse des über alle Säcke genommenen gut gemengten Musters ergiebt den Durchschnittsgehalt der betreffenden Partie.

Busammensetzung bes fertigen Chlorkaliums.

	I.	II.	III.	IV.	٧.	VI.
			P r	o c.		
Chlorkalium	80,85	89,78	82,00	96,5	84,30	98,58
Chlornatrium	16,25	8,10	16,00	2,0	12,98	0,22
Chlormagnesium	0,20	0,10	0,40	0,2	0,19	0,07
Magnesiumsulfat	0,59	0,33	0,30	0,2	0,10	0,12
Calciumsulfat	0,18	0,27	0,25	0,3	0,22	0,24
Unlösliche Theile	0,33	0,32	0,15	0,2	0,23	0,31
Wasser	1,60	1,10	0,90	0,6	1,98	0,46
 .	100,00	100,00	100,00	100,0	100,00	100,00

¹⁾ Die Ginfuhr berfelben betrug in:

Europa	1865	•	•	•	105 448 000 kg	Deutschland	1880.	•	•	1 756 400 kg
	1871	•	•	•	172 633 000 "	• -	1882.	•	•	2 360 100 "
	1879	•	•		237 968 000 "		1884.	•		3 379 900

I. und II. stammen von Staßfurter Chlorkalium, welches ich 1869 in Frankreich auf Potasche verarbeitete, III. und IV. entsprechen der Zusammensetzung
des 1873 von der Staßfurter chemischen Fabrik dargestellten Chlorkaliums, V. und
VI. wurden 1884 in einer Fabrik gewonnen, deren Rohsalz zur Zeit reich an
Thon und Tachhydrit ist.

Handelsverhältniffe.

Der Verkauf des Chlorkaliums geschah früher entweder direct durch den Fabrikanten oder durch die Vermittelung von Agenten, die gewöhnlich ein Procent des Kaufpreises der Waare an Provision erhielten.

Seit October 1883 und vorläufig gultig bis Ende 1888, bildet ein Berkaufssyndicat, dessen Six in Staßfurt ist, das Mittelglied zwischen den Producenten und Käufern, dem auch die Agenten ihre Aufträge übermitteln.

Für ben Berkauf sind von dem Syndicat nachfolgende (S. Chem. Ztg. 8, 42 u. 273) Bedingungen festgestellt worden:

Das Chlorkalium wird in guter, marktgängiger Waare je nach Wunsch mit einem Minimalgehalte von 75, 80, 85, 88, 90, 95, 96, 97 und 98 Proc. Chlorkalium geliefert; ein etwaiger Maximalgehalt muß erst besonders vereinbart werden.

Der Normalpreis ist gültig für die Waare von 80 Proc. Sehalt an Chlorkalium; der Preisaufschlag für die Marken über 80 Proc. Reingehalt ist bei dem derzeitigen Rohsalzpreise wie folgt festgesetz: 85 Proc. = 10 Pf., 88 Proc. = 20 Pf., 90 Proc. = 30 Pf., 95 Proc. = 50 Pf., 96 Proc. = 60 Pf., 97 Proc. = 70 Pf., 98 Proc. = 90 Pf., wobei dann wieder auf Basis von 80 Proc. des vorhandenen Chlorkaliums der Preis berechnet wird, wie dies aus dem Verkehr mit den Salpeterfabriken in Staßfurt zum seststehenden Gebrauch geworden ist.).

Früher als man sich weniger der Darstellung hochgrädiger Waare besleißigte, war der Preisunterschied dieser im Vergleich zur achtziger Waare ein wesentlich höherer, so betrug derselbe noch 1877 für 85 Proc. 30 Pf., für 90 Proc. 65 Pf., für 95 Proc. 1,75 Mt. und für 98 Proc. 1,95 Mt. pro 100 kg und 80 Proc. des im Product vorhandenen Chlorkaliums.

Nach einer Veröffentlichung berechnete das Syndicat im Juni 1885 die 100 kg des Chlorkaliums von 80 Proc. Reingehalt zu 13,60 Mt., nach den oben angegebenen Preisdifferenzen stellen sich also 80 Proc. Chlorkalium in der Waare von 98 Proc. Reingehalt pro 100 kg auf 14,5 Mt. Jedoch sollen diese Preise nur bei einer bis zum Schlusse des Jahres 1885 mindestens 50 000 kg betragenden Abnahme gültig sein; bei einer Abnahme von unter 5000 kg wird

¹⁾ Zur Herstellung von 100 Thln. Salpeter sind ungefähr 80 Thle. Chlor-kalium nöthig.

obiger Preis um 60 Pf., bei 5000 bis 10000 kg um 40 Pf. und von da ab um 20 Pf. pro 100 kg und 80 Proc. Reingehalt erhöht.

Diese Preise verstehen sich immer mit Sack, franco Waggon, Bahnhof Staßfurt, Netto Casse ohne Discont.

Ueber die Preisbewegungen des Chlorkaliums von 80 Proc. Reingehalt in früheren Jahren siehe S. 113.

Die Rebenbestandtheile betreffend kann beim Syndicat ausbedungen werden, daß das Chlorkalium nicht über 2 Proc. Feuchtigkeit enthalten darf, daß von 80 Proc. Reingehalt ab der Sehalt an Magnesia nicht höher als 0,21 Proc., entsprechend 0,5 Proc. Chlormagnesium, sein darf; beides jedoch nur, wenn kein Maximalgehalt an Chlorkalium garantirt ist.

Für den Kochsalzgehalt kann ausgemacht werden, daß derselbe bei Waare von 96 Proc. Reingehalt 3 Proc., bei solcher von 97 Proc. 2 Proc. und bei solcher von 98 Proc. 1 Proc., in besonderen Fällen sogar ½ Proc. nicht überschreite, wobei jedoch der Chlorkaliumgehalt immer nur als Minimalgehalt angenommen wird.

Ein vereidigter Beamter des Syndicats ist bei dem Verwiegen und der Probenahme gegenwärtig, doch steht es auch dem Käufer frei, sich dabei vertreten zu lassen und ein Muster zum eigenen Gebrauch zu fordern.

Die vom Syndicat genommenen Proben werden drei Monate lang aufbewahrt.

Die Analyse berselben wird zuerst vom Lieferanten durchgeführt, darauf von zwei vereideten Chemikern bes Syndicatlaboratoriums controlirt.

Der mittlere Befund der beiden letzteren Analysen gilt als maßgebend für die Berechnung; jedoch werden die Analysen wiederholt, falls sich Differenzen von mehr als 0,3 Proc. Chlorkalium finden.

Ueber die Ausführung der Analyse der Kaliproducte siehe später.

Der Wirklichkeit entsprechend kommt der gesammte aufgefundene Kaligehalt als Chlorkalium in Rechnung, da vorhandene Schwefelsäure dem Magnesiumssulsat und Calciumsulsat zugehört, was früher öfters zu Differenzen zwischen dem Käuser und Verkäuser Veranlassung gegeben hat; freilich ist hierbei Normalswaare angenommen, denn wo Schoenit-Mutterlaugen mit verarbeitet wurden, kann auch Kaliumsulsat im Chlorkalium vorkommen, wie dies früher gesagt wurde.

Als Emballage werden neue, dauerhafte Jutesäcke von eirea 100 kg Inhalt verwendet, für welche der Syndicatsausschuß die Normen festsetzt.

Will der Käufer Säcke stellen, so müssen diese in gutem Zustande 14 Tage vor dem Lieferungstermin dort angelangt sein, worauf dieselben mit 40 Pf. pro 100 kg der Waare vergittet werden.

Ueber den Verbrauch des Chlorkaliums wurde bereits S. 99 bis 104 mancherlei gesagt, hier sei noch hinzugesügt, daß für die Fabrikation des Salpeters und Alauns das Product von 80 bis 85 Proc. Reingehalt am meisten Verwendung sindet, während für die Darstellung der Potasche, des schwefelsauren und chlorsauren Kalis meist ein über 95 procentiges, öfters sogar ein über 98 procentiges Chlorkalium bezogen wird.

Es betrug die Gesammtproduction an Staffurter Chlorkalium:

1878 110 760 900 kg	1882 153 356 650 kg
1879 92 401 800 "	$1883 \dots 146 200 000$
1880 96 831 750 ,	1884 112 950 000 "
1881 115 266 450 "	

Für 1885 hatte das Syndicat eine Production von 92 100 000 kg Chlorkalium in Aussicht genommen, wovon die Ende Wai 81 752 250 kg verschlossen waren.

Erkennung und Gehaltsbestimmung des Chlorkaliums sowie in Betracht kommender Salzgemenge.

Die Salze des Kaliums sind beim Erhitzen meist leicht schmelzbar und geben auf Kohle geglüht häufig alkalische Rücktande.

Eine im Oxydationsfeuer geblasene, braune, nickeloxydhaltige Boraxperle wird durch zugefügte Kaliumsalze violett gefärbt

Am Platindraht geschmolzen färben dieselben die Weingeist =, Gas = oder äußere Löthrohrflamme bläulich = violett.

Natronsalze, schon in geringer Menge, verbecken diese Färbung, die aber wieder sichtbar wird, sobald man durch blaues Kobaltglas oder ein mit Indigoslösung, Kupferoxyd-Ammoniak u. s. w. gefülltes Hohlprisma die intensiv gelben Strahlen der Natronslamme absorbiren läßt. Caestum und Rubidium färben die Flamme ebenfalls violett, Lithium carminroth.

Das beste Mittel zur Erkennung dieser Stoffe neben einander bietet der Spectralapparat.

Das Spectrum des Kaliums kennzeichnet sich durch zwei Linien, deren eine roth, die andere violett ist; das des Natriums durch eine helle gelbe Linie; das des Lithiums durch eine scharf hervortretende rothe und eine lichtschwache, orangegelbe Linie; das des Rubidiums durch zwei rothe und zwei violette Linien, die je neben einander liegen; das des Caesiums durch zwei reinblaue Linien, endlich das des in seinen Salzen mehrfach ähnlichen Thalliums durch eine grüne Linie.

Der Beobachtung durch das Spectroskop muß bei den selteneren Stoffen meist eine concentrirende Abscheidung vorhergehen.

So kann Lithium durch die Schwerlöslichkeit seines Carbonats und Phosphats in Wasser, oder durch die Leichtlöslichkeit seines Chlorids in einem Gemisch von absolutem Alkohol und Aether von den übrigen Alkalimetallen getrennt werden.

Hammerbacher (Inauguraldissert. Erlangen 1873), der die Staßsurter Mineralien auf jene selteneren Stoffe untersuchte, fand abweichend von Anderen kein Lithium in denselben, wohl aber in einzelnen Rubidium, Caesium und Thallium. (In den Kaluszer Salzen war Lithium noch beim Sylvin vor-

handen, siehe S. 72.) Derselbe arbeitete nach dem Berfahren, das Böttger (Journ. f. prakt. Chem. 91, 126) für die Mutterlaugen der Nauheimer Soole anwandte.

500 Gramm rother Carnallit wurden unter gutem Zerreiben des unlöslichen Antheils mit einem Liter Wasser über Nacht hingestellt, die absiltrirte Lösung dann um ¹/₃ durch Berdampfen verringert und der Arystallisation überlassen.

Thallium soll sich nun in den austrystallisirten Salzen finden, Caesium und Rubidium in der Mutterlauge.

Das wieder gelöste Salz, sowie die Mutterlauge, wurden dann je mit einer unzureichenden Quantität Platintetrachlorid stehen gelassen, die erhaltenen Niedersschläge eiren 20 mal mit dem zweis dis dreisachen Bolumen Wasser ausgekocht und jedesmal noch heiß decantirt, zwischen den einzelnen Abkochungen aber von Zeit zu Zeit der Niederschlag mit dem Spectroskop geprüft. (Wehr zu empfehlen wäre vielleicht dis zur Hälfte zu verdampfen, dann kochend mit Kaliumplatinschlorid zu fällen und erkalten zu lassen.)

Nach Bunsen und Kirchhoff, sowie nach Crookes, sind zur Lösung an Gewihln. Wasser nöthig für:

einen Gewihl.						bei 200	bei 1000	bei 150	bei 100°
Ammoniumplatinchlorid		•	•	•	•	151,5	80	150	80
Raliumplatinchlorid.	•	•	•	•	•	89,3	19,4	108	19
Rubidiumplatinchlorid .	•	•	•	•	•	709,2	157,7	740	157
Caefiumplatinchlorib	•	•	•	•	•	1266	265	1308	261
Thallinmplatinchlorid	•	•	•	•	•			15585	1948

Zur Abscheidung des Thalliums wurde die Salzmasse siedend mit starken Weingeist extrahirt, der Rückstand dann mit einer Lösung von Dxalsäure gekocht, das Filtrat mit Natriumcarbonat alkalisch gemacht und Schweselwasserstoff einsgeleitet. — Beim Erhitzen scheidet sich dann Schweselthallium ab.

Soll qualitativ die Gegenwart des Kalis nachgewiesen werden, so kann außer den für die quantitative Trennung benutzten Reagentien auch der gelbe Niederschlag dienen, der in der Lösung eines neutralen Kaliumsalzes durch eine frisch bereitete, mit etwas Kobaltchlorür und Essigsäure versetze, etwa zehn-procentige Lösung von salpetrigsaurem Natron entsteht und nach L. de Koninck (Itschr. anal. Chem. 20, 390) noch bei einer Verdünnung von 1:1000 einstreten soll.

Ammoniaksalze geben eine ähnliche aber weniger empfindliche Reaction.

Um kleine Mengen Natron neben viel Kali nachzuweisen, fällt man die neutrale ober schwach alkalische Lösung mit Kaliumantimoniat; die entstehenden harten, weißen, den Glaswänden anhaftenden Octaöder des Natriumantismoniats (Na₂H₂Sb₂O₇ + 6H₂O) lösen sich nach Fremy in ihrem 300 sachen Sewicht kalten Wassers.

Nächst diesem ist das Natriumoralat, nicht wie die Bücher öfters angeben, das Natriumbioralat, das am wenigsten lösliche Natronsalz. 1 Thl. desselben löst sich nach Pohl bei 21,8° in 26,78 Thln. Wasser.

Aus einem Gemenge mit weit überwiegendem Natrongehalt können daher nach dem Ueberführen in Oxalat durch methodisches Waschen bis drei Viertheile des Natrongehaltes frei von Kali abgetrennt werden, wodurch es für die Kalibestimmung mittelst Platinchlorid geeigneter wird. Ztschr. anal. Ch. 24, 410.

Precht verdampft in diesem Falle die Lösung mit einer dem vorhandenen Kali reichlich entsprechenden Menge einer wässerigen Lösung von Natriumplatinschlorid von bekanntem Gehalt.

Im Wasserbade zur Trockene gebracht, wird der das Kaliumplatinchlorid einschließende Salzrückstand mit absolutem Alkohol ausgewaschen und aus dem im Filtrate noch vorhandenen Platingehalt die Quantität des im Niederschlage zurücksgebliebenen berechnet.

Die quantitative Bestimmung des Kaligehaltes geschieht gegenwärtig in der Staßfurter Industrie ausschließlich als Kaliumplatinchlorid (Näheres hierüber folgt weiter unten). Anfänglich war diese Bestimmung nur auf dem königlichen Werke in Gebrauch, während die Fabriken sich meist mit der Fällung als Weinstein oder mit der Alaunprobe begnügten.

Fällung als Kaliumhybrotartrat, KHC₄H₄O₆. Mohr ließ in seiner "Titrirmethode 1862" die Lösung des fraglichen Kaliumsalzes mit Natronshydrotartrat in Substanz zur Trockene verdunsten, den Rückstand mit gesättigter Weinsteinlösung zerreiben und auf einem Filter auswaschen, dann mit Normalsalfali titriren.

Abgekurzt wurde die Methode durch Frank (Dingl. pol. J. 183, 40).

Er löste 3,76 g des fraglichen Salzes (entsprechend $^{1}/_{20}$ Mischungsgewicht Chlorkalium) in der genügenden Menge gesättigter Weinsteinlösung, setzte dann für je 10 Proc. erwarteten Chlorkaliums 1 g Natriumhydrotartrat, in 50 bis 60 ccm Weinsteinlösung gelöst, hinzu.

Nach der vollkommenen Abscheidung des Kaliumhydrotartrats wurde dasselbe mehrere Male mit Weinsteinlösung gewaschen und hierauf mit Normalaskali titrirt.

Das jedesmalige Abziehen der Flüssigkeit geschah mittelst einer kleinen Saugpumpe.

Diese Methode soll für Chlorkalium angewendet bis auf 1,5 Proc. genaue Resultate ergeben haben.

E. Fleischer (Ztschr. anal. Chem. 9, 331) setzt zur Lösung, die keine anderen Säuren als Salzsäure, Essigsäure ober Salpetersäure enthalten darf, reine Weinsäure in genügender Menge und so viel Ammoniumacetat, daß alle Weinsäure gebunden ist. Nach der Bildung des Niederschlages wird das gleiche bis anderthalbsache Volumen Alkohol von 95 Proc. zugefügt; nach einstündigem Stehen siltrirt und mit 60 procentigem Alkohol ausgewaschen.

Der Gesammttiter durch Normalassali begreift auch das darin enthaltene Ammoniumhydrotartrat in sich; nachdem mit überschüssigem Normalassali zur Trockene verdampft wurde, läßt sich durch Zurücktitriren mit Normalsäure dieses bestimmen und in Abzug bringen.

1 Gewihl. Weinstein löst sich in 204 Thln. Wasser von 19°, 38 Thln. von 50° und 15 Thln. von 100°. Ueberschüssige freie Weinsäure oder Alkohol

verringern die Löslichkeit, Mineralfäuren, Alkalien oder Natriumacetat erhöhen dieselbe.

Fällung als Alaun, KAl(SO₄)₂ + 12 H₂O. Der Bortheil dieser Bestimmung (Bergs u. Hüttenm. Ztg. 1866, 273), welche als Betriebsprobe für die Alaunfabrikation Werth hat, liegt darin, daß der Alaun das 6,36 fache Geswicht der ihm entsprechenden Chlorkaliummenge einnimmt.

Um wie dort zu verfahren, müßte das Chlorkalium in Sulfat übergeführt, in halber Lösung mit seinem 12 fachen Gewicht einer schwach mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung von Aluminiumsulfat (von 1,25 spec. Gew.) versetzt unter Erwärmen ohne Kochen gelöst, dann aber bei 17,5° dem Krystallistren überlassen werden. Das durch öfteres Umrühren gebildete Alaunmehl wird mit gesättigter Alaunlösung gewaschen und bei 19° getrocknet.

Bei Fr. Müller wurde das Chlorkalium unter Erwärmen in einer übersichüssigen Quantität Alaunmutterlauge gelöst, bis zur Bildung eines Salzhäutschens verdunstet und nun erkalten gelassen.

Das Alaunmehl wurde zuerst mit Mutterlauge, darauf mit wenig Wasser gewaschen.

Rur sehr gleichmäßiges Arbeiten dürfte hier brauchbare Resultate ergeben haben.

Fällung als Rieselfluorkalium, K2 SiFl6 = 2 KFl, SiFl4. Nach Rose wird die concentrirte Lösung des Kalisalzes mit einem Ueberschuß frischer oder in Platin, Silber oder Guttapercha ausbewahrter Kieselslußsäure versetzt, darauf mit dem gleichen Volumen Alkohol vermengt der Ruhe überlassen (Erdm. J. f. pr. Ch. 102, 7).

Der gelatinöse, in Octaöbern krystallisirte Niederschlag, der durch stärkere Säuren, sowie Kalihydrat oder Kaliumcarbonat zersetzt wird, ist auf gewogenem Filter mittelst eines Gemisches von gleichen Volumen Alkohol und Wasser ausgewaschen bei 100° zu trocknen.

1 Gewthl. des Kieselfluorkaliums braucht bei 17° 833 Thle., bei 100° 105 Thle. Wasser zur Lösung; in Alkohol ist die Löslichkeit noch viel geringer.

Fällung als Kaliumperchlorat, KClO4. Das als Chlorid ober Carbonat vorhandene Kaliumsalz wird mit überschüssiger Ueberchlorsäure (Cl2O7) zur Trockene verdampft und nach Schlösing (Ztschr. anal. Ch. 11, 193) so lange erhitzt, als noch Dämpse von Ueberchlorsäure entweichen. Der Rücksand wird dann mit Alkohol von 90 Vol.=Proc. extrahirt, bei 250° getrocknet und gewogen; durch vorsichtige Calcination geht das Salz in Chlorkalium über und kann auch als solches zur Wägung kommen.

Kraut (Ztschr. anal. Ch. 14, 152) entzieht der eingetrockneten Masse die überschüssige Säure durch Alkohol, den er durch ein gewogenes Filter gehen läßt; löst darauf den Rückstand und die auf das Filter gerathenen Theilchen in kochens dem Wasser und verdunstet nochmals im Wasserbade.

Mit Alkohol auf das nämliche Filter zurückgebracht, wird das rückständige Raliumperchlorat nach zweis bis dreistündigem Trocknen bei 1150 gewogen.

Nur Caesium und Rubidium gehen analoge schwer lösliche Verbindungen ein. 1 Sewihl. löst sich bei 15° in 2490 bis 3032 Thin. Alkohol von 90 Vol.-Proc.; nach Kolbe lösen 100 ccm 63 procentigen Alkohols bei 17° 0,265 g bes Salzes.

Fällung als Kaliumpikrat, $C_6H_2(NO_2)_3OK = C_6H_2KN_3O_7$. Die Pikrinsäure ober Trinitrophenylsäure bildet mit Kaliumsalzen das Kaliumpikrat, welches etwa 200 Thle. Wasser zur Lösung braucht, während das Natriumpikrat sich schon in 14 Thln. löst.

Von Hager ist es neuerer Zeit unter Anwendung von Alkohol für die Trennung des Kaliumcarbonats vom Natriumcarbonat empfohlen (Pharm. Centralh. 22, 225), da Kaliumpikrat nach ihm in 2500 Thln. absoluten Alkohols von 98 bis 99 Proc., Natriumpikrat aber schon in 80 Thln. desselben löslich ist.

Auch die Bestimmung als in Alkohol schwer lösliches eitrongelbes Kalium= Wismuth-Hyposulfit ist früher von Carnot (Compt. rend. 1878, Nr. 7), neuerer Zeit von Campari (Ztschr. anal. Ch. 23, 60) empfohlen worden.

Bestimmung burch Differenzanalyfe.

Auch diese Bestimmung (Ztschr. anal. Ch. 2, 391 und 4, 413) ist bei der hohen Differenz im Molekulargewicht des Kaliums und Natriums anwendbar, doch erfordert die Aussührung mindestens dieselbe Genauigkeit, als die Bestimmung durch Platinchlorid.

Eine vereinfachte Anwendung berselben hat Anthon (Dingl. pol. I. 161, 286) und eine noch freiere Precht (Repert. d. anal. Ch. 1881, 53) davon gemacht.

Aus der Thatsache, daß das Chlor im Kainit, sobald er von Carnallit und Hartsalz frei ist, dem Chlornatrium mit 60,61 Proc. und dem Kainit selbst mit 14,28 Proc. zugehört, geht hervor, daß ein Mehrgehalt von 1 Proc. Chlor einer Zunahme von 2,16 Proc. Chlornatrium und einer Abnahme von 0,76 Proc. Kaliumsulfat entspricht.

Precht löst 10g fein gemahlenen Kainit mit Wasser zu 500 ccm und titrirt hiervon ohne zu filtriren 20 ccm (entsprechend 0,4 g Kainit) mit $\frac{1}{10}$ Normalsilberlösung; nachfolgende Tabelle läßt die nicht über 0,3 Proc. von der Wirklichkeit abweichenden Resultate überblicken.

Es entsprechen:

24	ċcm	1/10 Silberlösung	29,33	Proc.	K2 S O4	und	15,17	Proc.	Na Cl
25	n	,	28,67	77	n	77	17,08	77	77
26	מ	n	27,89	n	n	77	19,00	77	79
27	77	n	27,21	77	77	77	21,09	n	77
28	77	n	26,55	n	77	77	22,80	77	n
29	77	77	25,87	n	77	77	24,68	n	77
30	77	"	25,11	77	77	77	26,60	n	ກ
31	77	n	24,53	n	77	77	28,63	, n	77
32	77	77	23,84	77	77	77	30,54	77	77
33	n	77	23,18	77	77	77	32,40	77	n
34	n	n	22,52	77	n	7)	34,32	77	77

Bestimmung durch die Temperaturerniedrigung.

Auf die S. 122 erwähnte verschiedene Temperaturerniedrigung beim Aufslösen des Chlorkaliums und Chlornatriums in Wasser hat Gay-Lussac eine Methode der Bestimmung beider in einem Gemenge basirt, die, wie ich in Frankreich mich zu überzeugen Gelegenheit hatte, für die Technik verwerthbare Resulstate giebt.

200 ccm Wasser werden in einem Becherglase, das bei Gan=Lussac 185 g wog, mit einem in Zehntelgrade getheilten Thermometer auf die Temperatur geprüft, welche ebenso wie die des Salzes, die Temperatur der Luft sein muß.

Darauf werden 50 g des wasserleeren Salzes unter Umrühren mit dem Thermometer darin gelöst und der hierbei erreichte niedrigste Temperaturgrad abgelesen.

Der Unterschied (x) ber vorherigen Temperatur und der hier erreichten wird mit dem im gleichen Falle durch reines Chlornatrium 1,9° und reines Chlorstalium 11,4 sich ergebenden nach folgender Formel in Vergleich gezogen:

$$\frac{100 \times x - 190}{9.5} = Chlorfalium.$$

Es entspricht hiernach eine Temperaturerniedrigung

von	20	einem	Gehalte	an	1,05	Proc.	K Cl
n	30	77	77	77	11,58	77	ກ
n	40	n	77	77	22,10	n	n
77	5 °	77	n	77	32,63	77	"
77	6 0	77	n	77	43,16	7)	n
n	70	n	n	77	53,68	n	n
77	80	n	n	n	64,21	n	מ
77	80	77	n	"	74,74	n	ກ
מ	100	n	77	n	85,26	"	77
n	110	77	n	"	95,79	n	ກ

Bestimmung ale Raliumplatinchlorib, PtK2 Cl6.

Auf dem königlichen Salzwerk zu Staßfurt wurden 100 g des Carnallits Rohsalzes durch Abreiben zu einem Liter Lösung gebracht, von der 50 ccm ohne zu filtriren mit Salzsäure angesäuert durch überschüssiges Chlorbarium kochend gefällt und zum doppelten Bolumen gebracht wurden.

20 ccm (= 1 g Rohsalz) hiervon in einer Platinschale mit 3 g reiner Oralsäure verdunstet und geglüht, hinterlassen beim Lösen die alkalischen Erden als unlösliche Carbonate.

In Fällen, wo es sich darum handelt, die Alkalien ganz rein zu haben, wie bei der Differenzanalyse, empfiehlt es sich übrigens mehr, die Lösung mit dem Fällungsmittel zu einem bestimmten Bolumen aufzuftillen, da beim Nachwaschen mit Wasser immer wieder kleine Mengen alkalischer Erden in Lösung gehen.

Später fand man, daß die Chloride des Calciums und Magnesiums mit Platinchlorid in Alkohol lösliche Berbindungen geben, während Chlorbarium, wie Precht nachwies, nur schwierig eine derartige Verbindung eingeht, welche zudem durch Alkohol wieder zersetzt wird.

Bei der vorherigen Entfernung der Schwefelsaure durch Chlorbarium ist daher ein Ueberschuß desselben zu vermeiden und eher eine geringe Menge Kaliumssulfat unzersetzt zu lassen, da dieses, vermittelt durch den Ueberschuß des Platinschlorids, in Chlorkalium übergeht.

Mit Ausnahme der Platinverbindungen sind die hierbei etwa als Gegensproduct entstehenden Sulfatverbindungen in Alsohol unlöslich, werden also beim Platinniederschlage bleiben; wollte man aber einen so bedeutenden Ueberschuß des Platinchlorids anwenden, daß auch sie in Doppelchloride desselben übergingen, so würde hierdurch wiederum die Löslichkeit des Kaliumplatinchlorids wesentlich erhöht werden und das Resultat ungenau machen.

Finkener (H. Rose's Handbuch d. anal. Ch. 6. Aufl. 2, 923) sest daher zu einer Lösung, die Kaliumsulfat, Kaliumphosphat und beliebige andere, aber durch Platinchlorid nicht fällbare, in Wasser lösliche Salze enthalten darf, direct soviel Platinchlorid, als nöthig ist, um alles Kaliumsalz in Kaliumplatinchlorid überzusühren.

Nach dem Berdampfen zur Trockene wird durch Waschen mit Alkohol alles darin Lösliche entfernt; durch Glühen mit Oxalsäure oder im Wasserstoffstrome wird dann die im Salzrückstande vorhandene Platinverbindung reducirt und nach dem Wegwaschen der übrigen Salze das Platin gewogen.

Diese Methode ist besonders auch da anwendbar, wo geringe Mengen Kaliumssalz neben einer großen Menge anderen Salzes vorhanden sind.

Zur directen Bestimmung genligt für Carbonate und Borate Zusatz eines Ueberschusses von Salzsäure; Nitrate, Acetate, Sulside und Silicate verlangen mehrmaliges Verdampfen mit solcher, wonach Kieselerde abzusiltriren ist; Jodide und Bromide beanspruchen gleichzeitig Chlorwasser. Siehe auch S. 118.

In Staßsurt werden gegenwärtig gewöhnlich 10 g des fraglichen Salzes zu 500 ccm Lösung gebracht und hiervon eine je nach dem Procentgehalte an Kaliumverbindungen zwischen 0,2 und 1 g schwankende Menge zur Bestimmung als Kaliumplatinchlorid verwandt.

Precht bringt bei Carnallit 15,281 g und bei Kainit 17,847 g zu 500 ccm in Lösung, so daß nach der Fällung von 10 ccm dieser Lösung jedes Milligramm erhaltenen Kaliumplatinchlorids 0,1 Proc. Chlorkalium oder im zweiten Falle Kaliumsulfat angiebt.

Bei Chlorkalium in guter Handelswaare bleibt der sehr geringe Gehalt an Sulfat meist ohne Berücksichtigung, im anderen Falle aber, namentlich wenn Gyps zugegen ist, wird er gewöhnlich noch vor dem Auffüllen der Lösung zum Bolumen, durch Zusatz einer Chlorbariumlösung von bekanntem Gehalt herausgefällt.

10 g des Salzes werden dazu mit 5 g Salzsäure und etwa 350 com Wasser zum Kochen erhitzt und nach dem Entfernen von der Flamme Normal-Chlor-bariumlösung zugegeben, filt deren Menge man bei der Wiederkehr der gleichen Producte schon einen ungefähren Anhalt hat.

Das bei dieser Temperatur ausgefällte Bariumsulfat sett sich rasch ab, so daß ein weiter zugelassener Tropfen anzeigt, ob noch Sulfat vorhanden ist; durch wechselsweises Austochen und vorsichtige Zugabe weiterer kleiner Quantiztäten der Chlorbariumlösung wird möglichst genau der Sulfatgehalt zersett, etwaiger Ueberschuß an Chlorbarium jedoch durch Zusat von Schweselsäure wieder ausgefällt, da eher eine geringe Menge Sulfat vorhanden sein darf.

Rach dem Erkalten wird dann mit Wasser zu 500 com aufgefüllt.

West (Itschr. anal. Ch. 20, 357), der zu 10 g Salz 25 com einer 25 procentigen Salzsäure zusetzte und eine nahezu gesättigte Chlorbariumlösung anwandte, die ebenfalls noch 50 com dieser Salzsäure im Liter enthielt, fand, daß bei diesem Versahren von reinem Kaliumsulfat etwa ½ Proc. desselben in den Bariumsulfatniederschlag eingetreten war.

Dieser Fehler erhöhte sich noch, wenn man zur Ausgleichung der entstandenen 13,37 g Bariumsulfat etwa 3 com Wasser über die 500 com zufügte; dagegen war er geringer, wenn das Salz Chlorkalium neben Kaliumsulfat enthielt oder wenn die Fällung in viersach verdünnterer Lösung vorgenommen wurde.

Da in der That bei der Fällung derartig concentrirter Lösungen leicht ein Berlust eintreten kann, würde ich vorziehen, die Lösung des Salzes direct zu 500 com aufzufüllen, dann in einer kleinen Quantität kochend und mit Salzsäure angesäuert die Schwefelsäure durch überschüssiges Chlorbarium zu bestimmen.

Durch Umlegen des Kolbens und Klopfen mit dem Finger kann man den Riederschlag auf einen eng umschränkten Fleck zusammenführen und die übersstehende Lösung dis auf wenige Tropfen klar abgießen; wird derselbe dann nochsmals mit Wasser erhipt und auf dem Filter mit kochenden Wasser nachgewaschen, so ist diese Bestimmung sehr rasch auszuführen.

In gleicher Weise würde ich dann 50 bis 100 ccm der Lösung mit der nun bekannten, genau entsprechenden Menge der Chlorbariumlösung und mit dem doppelten Bolumen. Wasser verdünnt fällen, die klare Lösung zur Wiedergewinnung eines festen Bolumens in ein Meßköldchen abgießen, den Rückstand aber mit etwas Salzsäure und wenig Wasser aufkochen.

Nach nochmaligem Abgießen in das Meßkölden kann man dann auch ganz umgehen den Niederschlag mit hinzuzufügen, da er sich mit wenig kochendem Wasser auf einem Filterchen ohne Verlust vollends auswaschen läßt.

Die so gewonnene sulfatfreie Lösung, von der man das dreis dis viersache Bolumen der früheren Lösung zur Fällung zu nehmen hat, wird erst mit Platinschlorid versetzt, nachdem man dieselbe ungefähr dis zum früheren Bolumen versdampft hat, wodurch weniger leicht als beim allmäligen Anwachsen der Krystalle Knisterwasser aufgenommen wird.

Da namentlich bei Sulfatgehalt ein Ueberschuß der Platinlösung von Wichstigkeit ist, richtet man es so ein, daß auf 1 Thl. in der Lösung enthaltenes Salz 1,75 bis 2 Thle. Platin kommen, was durch Stellen der Platinlösung bei der Bereitung leicht erreichbar ist.

Die Berdampfung geschieht im gut kochenden Wasserbade bis zur Trockene, um die überschüssig vorhandene Salzsäure zu verjagen, da diese die Löslichkeit des Kaliumplatinchlorids erhöht; war das Product nicht ganz frei von Sulfat, so kann man die Masse dann lieber mit einem bis zwei Tropfen Wasser aufweichen, bevor man den Alkohol zubringt.

Um das völlige Eintrodnen zu vermeiden, schlägt Ulex (Ztschr. anal. Ch. 17, 175) vor, auf 0,5 g Chlorkalium ein Kubikcentimeter Glycerin (von 25 Proc.

Reingehalt) vor ber Berbampfung zuzufügen.

Begünstigung des Verdampfens durch vorsichtiges, Sprizen vermeidendes Umrühren ist zu empfehlen, weil hierdurch das Kaliumplatinchlorid weniger leicht Knisterwasser oder Mutterlauge einschließt, als wenn die Verdampfung zu langsam vor sich geht.

Ich habe Mitte der sechziger Jahre hunderte derartiger Bestimmungen in kugelrunden Glaskölden unter fortwährendem Drehen und Schwenken über der Spirituslampe zur Trockene gebracht, wobei ein wunderschön gleichmäßiges dunkelzitrongelb gefärbtes Product resultirte, welches bei 100° getrocknet rasch zu einem constanten Gewicht gelangte.

Die Abscheidung des Natriumplatinchlorids, welche gegen Ende der Bersbampfung die Masse plößlich dick werden läßt, kann hierbei auch nicht unter Form härterer, schwieriger sich lösender Arystalle vor sich gehen. Wie Precht nachswies (Ztschr. anal. Ch. 18, 509), verliert das Natriumplatinchlorid schon unter 100° den größten Theil seines Arystallwassers, gewinnt hierdurch aber bedeutend an Löslichkeit für absoluten Alkohol.

War kein Sulfat vorhanden, so kann das Auswaschen mit absolutem Alkohol geschehen, sonst genügt Alkohol von 95 Vol. Proc., der auch in Staßfurt gewöhnlich angewandt wird.

Beim ersten Aufgeben des Alkohols mit der Spripflasche muß sich die zwischen den orangegelben Octaöderchen befindliche Salzmasse sofort klar und mit heller oder dunkler braungelber Farbe lösen, worauf die freigewordenen Arystalle nach der Mitte der Schale zu rollen.

Ein Anhaften des Salzes an der Schale spricht meist für eine stattgehabte Abscheidung sonstiger in Alkohol schwer löslicher Salze, die den Niederschlag verunreinigen könnten, weshalb in diesem Falle nach der Gewichtsbestimmung noch das Platin zu reduciren und direct zu wiegen ist.

Nach dem Durchrühren läßt man etwas absetzen und gießt am Glasstabe herab die Flüssigkeit auf das mit Alkohol genetzte und den Trichterwandungen glatt anliegende gewogene Filter von Filtrirpapier bester Qualität, das an Salzsäure nichts abgeben darf.

Um die erste am meisten gesättigte Waschslüssseit vollständig ablaufen zu lassen, braucht man die Vorsicht nach dem Aufgeben derselben sofort ein wenig von der zweiten Waschslüssseit oder sogar ein wenig Alkohol darüber zu schichten, damit nicht durch Verdunstung Platinsalz sich an die Faser des Papiers haste und bei dem späteren Trocknen eine Bräunung und Zerstören desselben verursache.

In gleicher Weise wird mit je 7 bis 10 ccm Altohols das Auswaschen in der Schale wiederholt, bis die überstehende Flüssigkeit nicht mehr gelb gefärbt erscheint, worauf das Kaliumplatinchlorid selbst aufgegeben wird.

Bei Porzellanschalen, die schon einige Zeit in Gebrauch gewesen sind, kann man durch treisförmiges Schwenken der scheinbar leeren Schale mit Alkohol oder durch Rachhillfe mit einem Feberchen meist noch etwas Salz in der Mitte der Schale zusammenführen.

Das Filtriren geht bei gut ausgebildetem Platindoppelsalz sehr rasch vor sich, boch tann baffelbe noch beschleunigt werden, indem man eine gelind wirkenbe Sangvorrichtung mit dem Trichter in Berbindung

Fig. 84. Saugvor

Am besten wirft ein 25 bis 30 cm langes Glasrohr (Fig. 84 in 1/5 ber natürlichen Größe), in bessen oberen, erweiterten Theil das Trichterchen und ein burch einen Quetschhahn verschlossenes, seitlich abgebogenes Röhrchen luftbicht eintreten.

Unter momentanem Deffnen des Quetschhahnes wird die Röhre dis fast zum Kork herauf mit Waschflüssigkeit vollgesaugt, die dann durch ihr Gewicht anziehend auf die Flüssigkeit in dem glatt anliegenden Filter wirkt.

Die ablaufende Flitssigkeit muß zulet volltommen farblos sein und darf beim Berdunften auf blankem Platinblech keinen Anflug oder mit Silberlösung keine auf Chlor deutende Trübung ergeben.

Das gut abgetropfte Filter wird noch in feuchtem Bustande zusammengefaltet, wie es beim Trocknen bleiben foll.

Fig. 85 stellt zwei erfte, Fig. 86 (a. f. G.) brei weitere Bruche bar, bie man zwedmäßig bemfelben ertheilt um ein Berftäuben bes trockenen Salzes zu

verhliten. Falls zwischen Uhrgläsern gewogen wirb, britdt man bas Filter, wie es aus dem Trichter kommt, nur ein wenig platt.

Fig. 85.

Begen möglichen Gehaltes an Berknifterungswaffer läßt Fresenius bas

bierbei oft 8 bis 30 Stunden nothig find, um ju einem conftanten Gewicht ju

Filtr bie Industrie ift es baber wichtig, unter Beobachtung bes fruber Gefagten, ein möglichst hiervon freies Brobuct zu gewinnen, welches bereits bei 1000

getrodnet werben fann.

Es ift nöthig, das angewandte Filter porher bei der nämlichen Temperatur amei bis brei Stunden lang ju trodnen und die Conftang bes Gewichts burch mehrere Wägungen zu erharten, bevor man baffelbe barauf notirt.

War dies geschehen, so muß auch im Wasserbade das Platinsalz nach 15 Minuten troden fein und falls es bei einer zweiten Bagung nach weiteren 15 Minuten noch eine Gewichtsabnahme ergiebt, ftammt biefe von Rnifterwaffer, wodurch ein weiteres Trodnen im Luftbabe bei 130° nöthig wirb.

Die Umrechnung bes gefundenen Platinchloride geschieht nach Fresenius auf Chlorfalium burch ben Factor 0,3056, auf Raliumfulfat burch ben Factor

Mia. 86.

0,357, welche fich auf bae Atomgewicht bes Platins 98,59 (Bergeliue 98,56)

beziehen.

Rach bem eine Zeit lang bevorzugten Atomgewicht bon Anbrems (98,94) stellte fich berfelbe für Chlortalium auf 0,30516; Seubert (Ztschr. anal. Ch. 21, 235) fanb ben Chlorialiumgehalt bes voll-

tommen mafferfreien Ralinmplatinchloribs, welches aber burch bloges Trodnen felbst bei einer 100° weit itberfteigenben Temperatur nicht ju erlangen mar, mifchen 30,621 und 30,728 Broc.

Bur Beit wird man aber, auch übereinstimmend mit meinen eigenen Erfahrungen, gut thun, bei ben Zahlen von Fresenius zu bleiben, wobei es jedoch nur wunschenswerth ift, daß recht oft controlirende Bestimmungen des Blatingehaltes vorgenommen werben.

Um bas birecte Bagen zu vermeiben, will Dohr bas erhaltene Platinfalz mit der doppelten Menge oralfauren Natrons bei bunkler Rothgluth geschmolzen haben, wobei ein Gemenge von Chlorkalium und Chlornatrium entfteht, beffen Chlorgehalt burch 1/4 Rormalfilberlöfung festgestellt wird.

Rach &. &. be Ronind (Btichr. anal. Ch. 21, 406) wird burch Ginlegen von metallischem Magnesium in die beiße mafferige Lofung bes Raliumplatinchlorids unter Wasserstoffentwickelung Platin sowie Magnestumorydhydrat abgeschieben und fammtliches Chlor findet fich in bem neutralen Filtrate.

Stolba (Them. Ztg. 8. 1, 456) empfiehlt fein vertheiltes Silber zum gleichen Zwed; follte biefes babei unter Mitwirkung bes atmosphärischen Sauerstoffs geringe Mengen Chlor auch dem Chlorkalium entgogen haben, fo ift daffelbe burch Reutralifiren bes bagegen entftanbenen freien Alfalis mittelft Salzfäure zu ergangen. Für die Untersuchung des Chlorkaliums begnügt man sich in Staßfurt gewöhnlich mit der Bestimmung des Kaliumgehaltes, welcher als Chlorkalium in Rechnung kommt.

Soll eine vollkommene Analyse angestellt werden, so müssen die unlöslichen Theile auf gewogenem Filter aufgefangen und eine Feuchtigkeitsbestimmung bei 100° vorgenommen werden.

Gefundene Schwefelsäure wird zunächst in Lösung vorhandenem Kalk, dann der Magnesia, und erst, wenn diese nicht hinreicht, dem Kalium zugerechnet; bei Normalwaare wird jedoch ein Theil der Magnesia bereits als Chlormagnesium vorhanden sein.

Ueberschüssiges Chlor würde dann auf Chlornatrium entfallen und eine Controle der Analyse bieten.

Ist von letzterem jedoch ein geringer Maximalgehalt vorgeschrieben, so thut man besser es direct zu bestimmen. Hierzu werden die alkoholischen Waschwässer verdunstet und der Rücktand mehrmals mit reiner Oxalsäure geglüht. Durch vier- dis fünsmaliges Extrahiren der geglühten Masse mit heißem Wasser stellt man sich eine, nach dem Erkalten zu 20 dis 30 ccm aufgesüllte lösung dar, die nun erst in ein trockenes Glas siltrirt und durch eine Pipette etwa zur Hälfte abgehoben im Platintiegel mit wenig Salmiak verdunstet und geglüht wird. Das rückständige Chlornatrium kann direct gewogen oder durch Silberlösung bestimmt werden.

Ulex (Repert. anal. Ch. 1, 306) fällt die alkoholischen Waschwässer durch überschüssige Salmiaklösung, verdampft das Filtrat hiervon zur Trockene und glüht zur Entsernung flüchtiger Salze; die Lösung des Rückstandes ergab jedoch bei dem Titriren mit Silberlösung zu hohe Resultate, jedenfalls, weil entstandenes Chlorcalcium und Chlormagnesium hierbei nicht berücksichtigt waren. Ueber eine neue auf der verschiedenen Löslichkeit des KCl und NaCl in Alkohol beruhende Wethode siehe bei der Analyse der Potasche.

In Producten, wo es sich um die Bestimmung des Chlorcalciums oder Chlormagnesiums handelt, wie dies im Carnallit oder in Düngerproducten von Werth sein kann, geschieht diese durch directes Extrahiren mit Alkohol, der Kainit giebt hierbei kein Chlormagnesium ab, weshalb man annehmen dürste, daß das Chlor darin als Chlorkalium vorhanden ist.

Die Bestimmung der Schwefelsäure führt Precht (Ztschr. anal. Ch. 18, 521) maßanalytisch aus, wobei er die 104 g wasserfreies Bariumchlorid im Liter haltende Normallösung 1 cm hoch mit Petroleumäther bedeckt.

Mittelst dieser werden klare Flüssigkeiten in mit Salzsäure angesäuerter Lösung kochend unter öfterem Absetzenlassen und allmäliger, gerade genügender Zugabe dosirt; bei trüben Flüssigkeiten wird nach einer Modification der zuerst von Wildenstein (Ztschr. anal. Ch. 1, 323) angegebenen Methode in neutraler Lösung mit überschüssigem Chlorbarium kochend gefällt, dann eine Lösung von einfach chromsaurem Kali zugegeben, dis die gelbe Färdung der Flüssigkeit einen Ueberschuß andeutet, welcher durch Eisenorydullösung zurücktitrirt wird.

Auch die Magnesia fällt Precht (Ztschr. anal. Ch. 18, 438) maßanalytisch durch Normalkalilauge, am besten siedend und unter Anwendung eines Ueberschusses. Die erkaltete Flüssigkeit wird zum bestimmten Volumen aufgefüllt und

nach dem Absetzen etwa im zehnten Theil derselben durch Zehntelnormal-Schwefels fäure das überschüssige Kalihydrat zurücktitrirt.

Regeneration des Platins und Darstellung des Platinchlorids.

Früher wurde das Kaliumplatinchlorid meist für sich durch Erhitzen unter Ucberleiten von Wasserstoffgas reducirt, aus den Waschslüssigkeiten dagegen der Platingehalt, als durch einfaches Glühen zu zerlegender Platinsalmiak gefällt.

Diese Operationen ergaben ein durch seine Dichte sich gut waschendes und relativ sehr reines Platin.

Weniger rein ist das unter Form des Platinmohrs durch Alkohol gefällte Product.

Döbereiner hatte bereits gezeigt, daß auch Kaliumplatinchlorid mit einer heißen Lösung von Aextali in 45 procentigem Alkohol übergossen am Sonnenlicht schwamniges Platin abschied.

Hiervon ausgehend, setzte ich bereits anfangs der sechziger Jahre zunächst den alkoholischen Waschstüssigkeiten Soda zu, worauf sie am Lichte sehr rasch Platinsmohr abschieden. Dieser haftete jedoch theilweise den Glaswänden sest auch bildete sich beim längeren Stehen eine hohe Proportion einer organischen Platinsverbindung, die in Alkohol löslich, sich in ölartigen Tropfen aus der concentrirter gewordenen alkalischen Lösung abschied, in Wasser aber wieder trüblich löste (nach Precht die entzündliche Verbindung $C_2 H_4 Pt Cl_2$) 1), weshalb ich weiterhin den Zussat der Soda erst nach dem Ansammeln der Flüssigkeiten unter Kochen vornahm.

Am besten werden die Filterchen mit den Niederschlägen nach dem Wägen sofort mittelst einer dafür bestimmten Feder in eine nicht zu kleine, mit Papier überdeckte Schale entleert, die leeren Filter aber aufbewahrt.

Nach genügendem Ansammeln werden diese Filter durch zweimaliges Ausstochen mit destillirtem Wasser erschöpft, zu dem kochend abgegossenen Wasser aber Soda und ein gleiches Volumen der Waschslüssigkeiten zugesetzt und in einer geräumigen Schale weiter gekocht.

Sobald einmal etwas schwarzer Platinmohr abgeschieden ist, kann weitere Waschslüssigkeit nachgegeben werden und die Zersetzung geht nun in immer rascherem Tempo vor sich.

Nachdem alle Waschstüssigkeit eingegeben ist, läßt man das Kaliumplatinschlorid nachfolgen, welches durch eine rothbraune Uebergangsstufe nun ebenfalls sehr rasch zu schwarzem Platin reducirt wird.

Man kocht genligend lange, um sicher zu sein, daß die Reduction vollkommen war, trennt aber dann die Lösung, die noch stark alkalisch sein muß, von dem absgeseten Niederschlag durch Abgießen und Nachwaschen mit kochendem Wasser.

Die alkalischen Flüssigkeiten werden verdunstet und der Salzrückstand geglüht, wobei, aus jener organischen Verbindung stammend, sich noch metallisches Platin abscheidet und gewonnen werden kann.

¹⁾ Bergl. Zeise, Pogg. Ann. 21, 497; Birnbaum, Ann. Chem. Pharm. 145, 67.

Der auf einem Filter gesammelte Platinmohr setzt sich nach dem Ablaufen des Wassers so dicht zusammen, daß er ohne Verlust vom Papier abgenommen und in einem Platintiegel geglüht und gewogen werden kann.

Das hierdurch von der organischen Berbindung befreite Platin kann zur weiteren Reinigung in der zum Auflösen bestimmten mäßig großen Schale mit etwa seinem zweisachen Gewicht starker reiner Salpetersäure übergossen und etwas gekocht, darauf durch wiederholtes Aufkochen mit Wasser und Abgießen in der Schale selbst ausgewaschen werden.

Hierin wird es nun mit ungefähr seinem vierfachen Gewicht eines Gemenges von 3 Thln. Salzsäure und 1 Thl. Salpetersäure, beide rein und concentrirt über einer kleinen Flamme nur soweit erhitzt, daß eben eine Einwirkung bemerkbar ist. Zweckbienlich wird dabei ein passender Trichter so über die Schale gestülpt, daß er sich nach innen dem oberen Theile der Wandung anlegt und am Ausguß der Schale gerade noch Raum zum Einführen eines Glasstabes oder zum Nachgießen von Säure frei läßt.

Falls nach einiger Zeit die bereits sehr dunkel gewordene Lösung auch beim Rachgießen von wenig Säure und etwas stärkerem Erhitzen keine rechte Einswirkung mehr zeigt, thut man besser, die Lösung vom restirenden Metall abzusgießen und durch etwas frisches Säuregemisch zu ersetzen, wodurch man am raschessen und mit der geringsten Menge Säure die Lösung zu Ende führt.

Die vereinigten Lösungen läßt man nun verdunsten bis sich ein schwierigeres Kochen unter Form kleiner Bläschen einstellt; diese Concentration entspricht unsgefähr einer Berbindung von gleichen Moleculen Platinchlorid und Salzsäure und bietet den geeigneten Zeitpunkt noch in Berbindung vorhandene Salpetersäure unter momentanem Wegziehen der Lampe und wiederholtem Zugeben von Salzsäure als Stickoryd zu entsernen, die bei wieder untergestellter Flamme eine neue Duantität Salzsäure keine gelbrothen Dämpfe mehr wahrnehmen läßt.

Precht, der zum Lösen zunächst nur Salzsäure in die Schale giebt und die Salpetersäure nach und nach in kleinen Portionen zusügt, nimmt an, daß Sticksoxydplatinchlorid (2 NOCl. PtCl₄) vorhanden ist, welches er durch abwechselnde Zugabe von Salzsäure und Wasser in ähnlicher Weise zerlegt.

Bei vorsichtig gehandhabter Lösung genügt übrigens oft einmaliger Zusatz

Mit wenigen Tropfen Wasser werden durch das lebhafte Aufschäumen an den Trichter gelangte Theile in die Schale zurückgespült und bei verstärkter Flamme die Masse unter Umrühren weiter erhitzt, bis Dickwerden und Erstarren derselben dies behindert.

Fährt man hier mit dem Erhitzen noch fort, so bildet sich leicht Platinschlorür (PtCl₂), welches der Lösung des Platinchlorids (PtCl₄) eine grünlichsbraune Nuance ertheilt und bei höherer Proportion als grüngraues Pulver unsgelöst hinterbleibt.

Eine berartige Lösung kann durch Einleiten von Chlor corrigirt und in die intensiv gelbrothe Färbung des reinen Platinchlorids übergeführt werden, was

¹⁾ Bergl. R. Weber, Pogg. Ann. 131, 441.

nöthig ist, da ihre Anwendung sonst falsche Resultate ergiebt. Platinchlorstr in Substanz ist vor dieser Behandlung in Salzsäure zu lösen und dann nochmals zu verdampfen.

In dem für die Lösung bestimmten Glase hat man sich vorher das von dieser einzunehmende Volumen abgemessen und markirt, wobei man auf 1 g ans gewandten Platins 10 ccm Flüssigkeit rechnet; durch ein kleines Filterchen wird diese dann hineinfiltrirt und mit Wasser nachgewaschen bis die Warke erreicht ist.

Damit die Flüssigkeit nie wieder den Hals der Flasche berühre, wird durch Umrühren mit einer zum Herausheben der Lösung bestimmten und in Kubitcentimeter eingetheilten, zu einer Spitze ausgezogenen Röhre die Lösung gemischt.

Diese Röhre sitzt mit einem Korke im Halse ber Flasche, wird selbst aber durch einen kleinen Stopfen vor dem Eindringen von Staub geschützt, während ein über das Rohr bis zum Korke herabgeschobenes Gummi= oder Papphütchen auch hier den gleichen Schutz gewährt.

Die einfachste weitere Prüfung einer frisch bereiteten Platinchloridlösung besteht darin, daß man eine kleine Menge reines Chlorkalium in gewohnter Weise der Fällung unterwirft; in Staßfurt bedient man sich hierzu des luftbeständigen krystallisiten Sylvins.

Arnstallisirtes Chlorkalium ist vorher frisch zu erhitzen und noch heiß in ein Röhrchen gefaßt im Trockenapparat erkalten zu lassen, hierauf aber verschlossen zur Wägung und Rückwägung zu bringen.

Bei regelrechter Aussührung darf das Resultat kein Mehrgewicht ergeben, wie dies gewöhnlich der Fall ist, wenn der Platinmohr vor dem Lösen nicht gesglüht wurde oder die Lösung Platinchlorür enthielt.

Nach Fresenius löst sich 1 Thl. Kaliumplatinchlorid bei Abwesenheit freier Salzsäure in 12083 Thln. Alkohol von 97,5 Vol.-Proc., in 3775 Thln. von 76 und in 1053 Thln. von 55 Vol.-Proc.; dagegen bei Anwesenheit von Salzsänre in 1835 Thln. Alkohol von 76 Vol.-Proc.

Nach Precht löst sich 1 Thl. desselben in 42600 Thln. absoluten Altohols, in 37300 Thln. Alkohols von 96 und in 26400 Thln. von 80 Gew. Proc.

Das Ammoniumplatinchlorid (N2 H8 Pt Cl6) ist in schwächerem Alkohol ober bei Anwesenheit freier Salzsäure leichter, in starkem Alkohol hingegen noch schwiesriger löslich als das Kaliumsalz.

Das in röthlichgelben Prismen krystallisirende Natriumplatinchlorib (Na₂ Pt Cl₆ + 6 H₂ O) ist nach Precht in Alkohol schwieriger löslich als das entwässerte Salz (Na₂ Pt Cl₆), von Letterem enthielt eine Lösung in absolutem Alkohol 48,3 Proc., von nur theilweise entwässertem Salz 32,8 Proc.

Eine bei 15° dargestellte Lösung in Wasser, die 1,368 spec. Gew. hatte, wies 39,77 Proc., eine solche in Alkohol von 50 Gew. Proc. nur 17,85 Proc. des Salzes auf.

Situationsplan einer Chlorkaliumfabrik.

Für eine rückblickende Uebersicht folgt Fig. 87 (a. S. 239) der Situationsplan einer Chlorkaliumfabrik, bei dem es jedoch mehr auf schematische Darstellung absgesehen ist; am ähnlichsten ist seine Disposition der Fabrik von Maigatter, Green & Co. in Leopoldshall.

Rechts in der Ecke ist das nach dem Gesetz durch Mauern abgetrennte Kesselhaus mit zwei Dampskesseln DK und doppelter Speisevorrichtung, einem Injector J und einer Speisepumpe Sp P.

Um die Anfuhr der Kohlen von außerhalb der Fabrik bewerkstelligen zu können, schließen sich an der dortigen Schmalseite des Gebäudecomplexes die übrigen Kohlen consumirenden Apparate, die Verdampfpfannen VPf und Calcinirsöfen an, wodurch die weiteren Räume von Kohlenstaub möglichst frei erhalten werden.

Durch Ueberbrücken mit Bretterbühnen, oder wie in Neustaßsurt, mit schwach gewölbtem Wellblech, des zwischen der Wand des Gebäudes und den Fenerungen frei gebliebenen Raumes, werden die Kohlen beim Entladen durch dort vorhandene Rohlenluken gleich in die Höhe des Kohlenrumpses der Fenerungen übergeworsen, so daß der Heizer lediglich durch geringes Verschieben der Kohlen die über den Treppenrosten mündenden Trichter gefüllt zu erhalten vermag.

Nach der Längsseite hin, wo die Anfuhr des Rohsalzes erfolgt, schließen sich der Dampfproduction in möglichster Nähe die Dampf consumirenden Apparate an, ein wichtiger Punkt, der häufig genug bei Fabrikeinrichtungen nicht genügend berücksichtigt wird.

So findet sich hier die Dampfmaschine DM nebst den Laugenpumpen LP und Wasserpumpen WP neben dem Schornstein Sch, dann der meist etwas vertiefte Rohsalzraum mit Steinbrecher St und Elevator E. Darüber erhebt sich der Lösethurm mit zwei Lösekesseln LK und noch über deren Nivcau befindlichen Reservoirs für Löselauge LL und Wasser W.

Unterhalb der Lösekessel geben AK1 und 2 die Absaktästen für die Rohlösung an; daneben FPr die Filterpresse mit zugehöriger Schlamnspumpe und auf der entgegengesetzen Seite KW die Kieseritwäsche, salls der Rückstand nicht in Substanz ausgefahren wird, für welchen Fall punktirte Linien die in der Höhe der Lösekessel verlaufende Rückstandsbahn andeuten, die auch in gerader Richtung über die Sebäude hinlaufen kann.

Gegenüber den Lösekesseln für Rohsalz sindet sich der Carnallitlösekessel CLK nebst Bühne und der Lecke für den krystallisirten Carnallit KrC und in der gleichen Richtung weiter hin 10 Krystallisirkästen mit Bühnen KrmB für die Doppelsalzlösung.

Von da nach links dient auch der ganze übrige Fabrikraum für Krystallisirskäften nebst zugehörigen Salzbühnen; davon kommen 27 auf die Rohlauge, welche Chlorkalium (erstes Product) und daneben erste Mutterlauge ergiebt, 18 auf die

aus dem Berdampfen der Mutterlauge gewonnene Carnallitlauge, aus welcher krystallisirter Carnallit (Doppelsalz) und die Endlauge oder eigentliche Abfalls lauge hervorgehen.

Durch die Umlösung des Doppelsalzes wird Chlorkalium (zweites Product) und daneben die zweite Mutterlauge erhalten.

Zur täglichen Verarbeitung von 100 000 kg Rohsalz ist ein gesammter Arnstallisirraum von 750 cbm Inhalt nöthig, der aber besser noch auf 800 cbm erweitert wird.

Der Transport der festen Producte wird durch kleine, auf Schienensträngen mit Drehscheiben laufende Förderwagen beforgt, welche das Chlorkalium den vier Deckbottichen DB und von da der Lecke zuführen.

Ein Theil der ersten Mutterlauge dient neben der Decklauge und Auftochlauge zum lösen des Rohsalzes, der Rest nebst der zweiten Mutterlauge gelangt zur Berdampfung.

Es sind deshalb hier Reservoire für Löselauge ResfLL und Berdampf-lauge (ResfVL), daneben aber noch zwei kleine Behälter für Decklauge DL angegeben.

Hierzu gehört auch noch das Hochreservoir zum Vorwärmen und Speisen der Verdampfpfannen HResfVL, von denen die mittlere der continuirlichen Vorverdampfung dient VVPf.

Von den Calciniröfen ist der im Durchschnitt gezeichnete für das Trocknen des Chlorkaliums, der andere für das Calciniren des Schlammes bestimmt; der freie Raum dabei wird zum Verpacken der fertigen Waare benutzt, die durch das Verladethor V Th auf den Wagen überführt wird.

Das Bureau, Laboratorium, Stallungen und etwaige Wohnräume sind bei bieser Stizze nicht berücksichtigt und als der Fabrik gegenüberliegend angenommen.

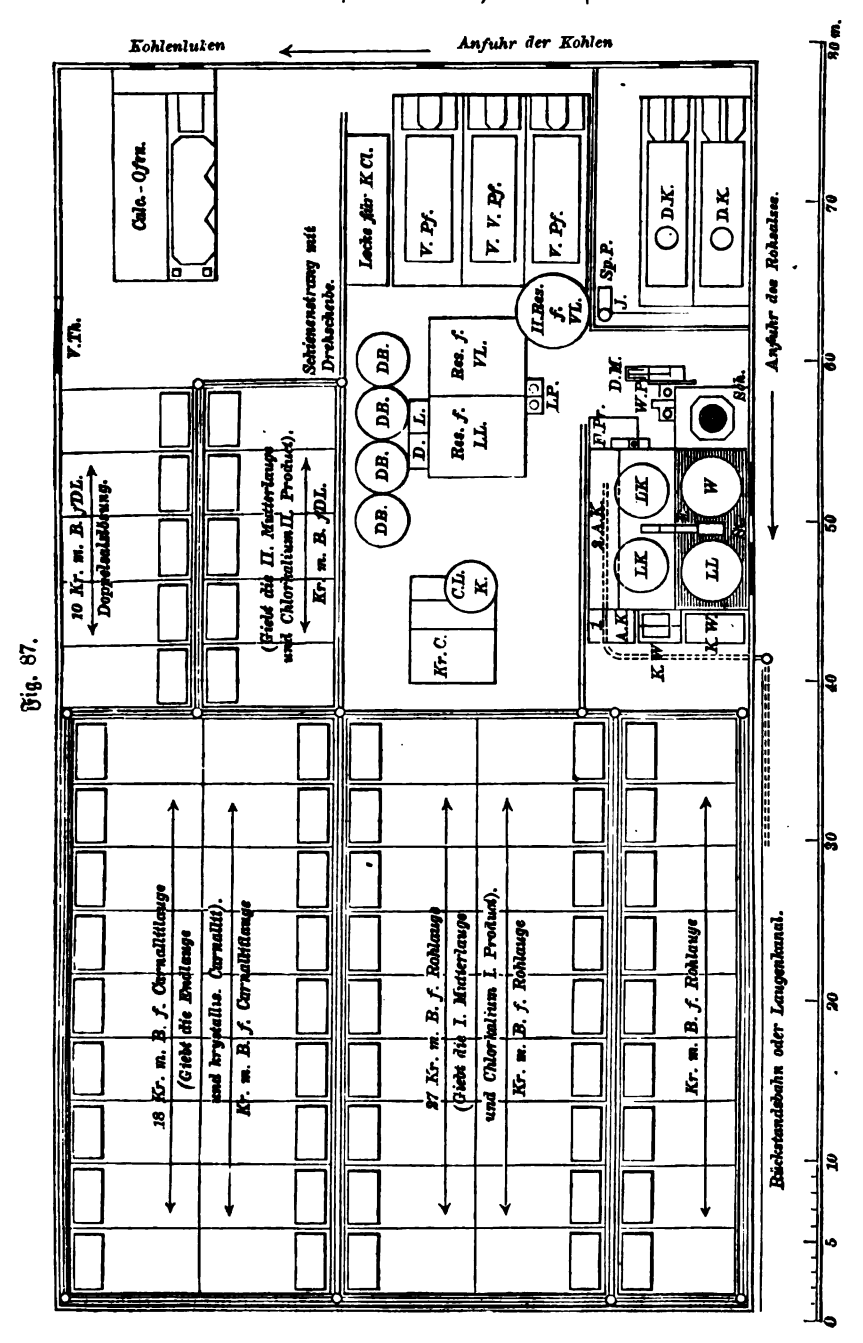
Die, eine sehr große Oberstäche beanspruchenden, durch Oberlicht erhellten Gebäulichkeiten sind von leichter schuppenartiger Construction und sämmtlich mit slach gehaltenen, überstehenden Dachpappdächern abgedeckt, die sich recht gut beswähren, wenn dieselben alljährlich einmal mit gekochtem, reinem Theer frisch gestrichen und fein übersandet werden.

Nur in Schmidtmannshall hat man den Gebäuden ein etwas eleganteres Ansehen gegeben und dort hat man auch zuerst die elektrische Beleuchtung adoptirt und zwar nach Gaulard's System, welches eine leichtere Bertheilung gestattet unter Anwendung von Swan-Lampen und Bogenlichtern.

Da man 1885 zwei Maschinen von je 120 Pferdekräften lediglich für die Production von Elektricität aufzustellen im Begriff war, soll vielleicht auch das unterirdische Salzwerk berart beleuchtet werden.

Auch die Leopoldshaller Fabrik von Maigatter, Green & Co., sowie die Werke von Neustaßfurt und Westeregeln sind elektrisch beleuchtet, wobei in den inneren Räumen Glühlichter, im Freien Bogenlampen zur Anwendung gekommen sind. Westeregeln hat für die Außenräume 6, Neustaßfurt 14 Bogenlampen.

In Neustaffurt stellt sich der Kraftaufwand hierfür auf 30 Pferdefräfte und kommt, da diese durch Kohlen producirt werden müssen, theurer als Petroleumbeleuchtung, die jedoch für die äußeren Räume unwirksam bleiben würde.



Berluftquellen ber Chlorkaliumfabrikation.

In jeder Industrie ist es Pflicht des Dirigenten, sich möglichst genaue Rechensschaft zu geben über die dabei auftretenden Verlustquellen, weil das Studium diesser nothwendig den ersten Schritt für ihre Vermeidung abgeben muß.

Bei der Chlorkaliumindustrie betrugen noch Mitte der siedziger Jahre die Berluste meist über ein Drittel des im Rohproduct enthaltenen Chlorkaliums; gegenwärtig sind dieselben theilweise bis auf 15 Proc. heruntergebracht worden, übersteigen aber vielfach noch 25 Proc., die nicht unter Form von Chlorkalium gewonnen werden.

Die Verwerthung der Abfallproducte als Düngesalze bot mir 1873/74 Gelegenheit für eine solche Controle, da erst im calcinirten und gemahlenen Zusstande das Ziehen eines Durchschnittsmusters für die Analyse gut auszuführen ist.

Das Resultat dieser Erhebung legen die Tabellen I. bis IV. dar.

Tabelle I. zeigt, wie sich bei der frliher angegebenen, durchschnittlichen Zussammensetzung des Rohsalzes die einzelnen Bestandtheile aus den Mineralien ableiten.

I.

		K Cl	Na Cl	Mg Cl ₂	Ca Cl ₂	Mg SO,	Н ₂ О	Unlöglides
	,	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
58,5 Proc.	Carnallit	15,7	_	20,0	_	-	22, 8	
21,5 "	Steinsalz	_	21,5	_	-			
15,0 ,	Rieserit	_		_	_	13,0	2,0	_
1,5 , 9	Tachhydrit	_		0,6	0,3	-	0,6	_
1,5 , !	Bischofit	_	_	0,7		_	0,8	
2,0 ,	Anhydrit, Thon, Boracit,							
	Sand, Eisenglimmer u. j. w.	_	_	-	_	-	_	2,0
100,0 Proc.	In Summa	15,7	21,5	21,3	0,3	13,0	26,2	2,0

Zur Darstellung von den immer als Basis angenommenen 80 kg Chlorstalium hatte ich damals 750 kg Rohsalz à 16 Proc. oder wie es in Wirklichkeit war 764 kg mit 15,7 Proc. Chlorkaliumgehalt nöthig.

Tabelle II. zeigt die annähernde Vertheilung der in dieser Rohsalzmenge enthaltenen Stoffe auf die verschiedenen aus der Fabrikation heraustretenden Producte, die meist lufttrocken angenommen sind.

II. In 764 kg Rohsalz sind enthalten:

	Dieselben ergeben:	120 kg KCl	164,2 kg Na Ci	163,5 kg Mg Cl ₂	2,3 kg Ca Cl ₂	99,3 kg Mg S O.	15,2 kg Unlösliðes	200,1 kg H ₂ 0
Bertäufli	heß 80er Product	64	12	_		-	_	5
Chlortali	um (90er "	16	1					1
	Loserückftand	17	97	8	_	57,7	14,1	13,8
Abfau=	Klārjolamm	7	12	6	2,3 (G pp s)	26,6	1,1	12,3
producte	Bühnenjalz	7	40	12	_	6		7
	Endlauge	6	2,2	130,5		9		289,7
Sonflige	Berlufte	3		7	_	-	_	-
	In Summa	120	164,2	163,5	2,3	99,3	15,2	328,3

Die nicht genau zu verfolgenden sonstigen Berluste entfallen zunächst auf bas Calciniren des Chlorkaliums, dann aber auf Leckage, Berschütten u. s. w.

Tabelle III. bringt die procentische Zusammensetzung der Abfallproducte, wobei die in ihrem Gehalte sich gegenseitig ergänzenden Producte, der Löserückstand und Alärschlamm noch in einer besonderen Rubrik nach ihrem relativen Mengenserhältniß zusammengefaßt sind.

III.

Procentische Zusammensezung (lufttrocken)	Chlorfalium, KCl	Chlornatrium, NaCl	Chlormagnes fium, Mg Cl ₂	Calciumfulfat, CaSO.	Ragnefiumful- fat, MgSO.	Unldsliches	Wasser, H20
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Loserückfand	8,21	46,84	3,86	-	27,86	6,81	6,42
Alarjolamm	10,40	17,83	8,91	3,42	39,53	1,63	18,28
Bühnensalz	9,72	55,56	16,67		8,33	_	9,72
Endlauge	1,43	0,48	31,15	-	2,14		64,80
Löserückand und Klärschlamm zusam= mengefaßt	8,75	39,72	5,10	0,84	30,72	5,54	9,33

Tabelle IV. enthält die Quantitäten der Abfallproducte auf verarbeitetes Rohsalz, sowie auf bessen Chlorkaliumgehalt bezogen.

Pfeiffer, Rali-Induftrie.

IV.

	Von 764 kg Rohjalz erhalten kg	Auf 100 Thle. Rohfalz berechnet Thle.	Chlorfaliumgehalt auf 100 Thle. Chlors falium des Rohfalzes berechnet Thle.
Löserückftand und Klärschlamm zu-			
sammengefaßt	274,4	35,9	20
Löseruckstand	207,1	27,1	14,2
Klärjchlamm	67,3	8,8	5,8
Bühnensalz	72,0	9,4	5,8
Endlauge	437,4	57,2	5,0
In Summa	783,8	102,5	30,8

Der als marktgängiges Chlorkalium gewonnene Antheil des im Rohsalz enthaltenen Chlorkaliums betrug hier also genau $66^2/_3$ Proc. desselben.

Selbstverständlich werden diese Zahlen je nach den Zwecken und der ans gewandten Arbeitsmethode der einzelnen Fabriken stark variiren.

In diesem Falle wurde der Löserückstand des in über faustgroßen Stücken verarbeiteten Rohsalzes als Düngesalz verwerthet, wo dies nicht der Fall war, wird man denselben durch künstliche Zerkleinerung des Rohsalzes bedeutend mehr erschöpft haben.

So nahmen Rohde (1873) und Krause (1877) in ihren Abhandlungen über die Staffurter Industrie, sowie Hugo nach mündlicher Mittheilung die Verluste wie folgt an:

							Rhode		Rrause '	Q ugo
Filr	bas	Bühnensalz zu	t	•	•	•	•	6 — 7 Proc.	15,7 Proc.	12,50 Proc.
n	ben	Löserückstand .	•	•	•	•	•	7 ,	1 % 77	4,00 ,
n	77	Klärschlamm .	•	•	•	•	•	7 , }	15,7 "	6,25 _n
n	die	Enblauge.	•	•	•	•	•	6—8 "	6 ,2 ,	6,25 n

Durch das Lösen mit Mutterlauge und die sonstigen Berbesserungen haben sich die Berlustquellen ebenfalls quantitativ und qualitativ verändert.

In einer besonders gut geleiteten Fabrik wurde ein Gesammtverlust von 15 Proc. nachgewiesen, der hierunter specificirt folgt und den ich des Vergleichs halber noch auf 20 Proc. erhoben und mit der Hälfte des von mir aufgefundenen Verlustes neben einander gestellt habe.

Es wurden gewonnen 85 Proc. des im Rohfalz verarbeiteten Chlorkaliums, davon 80 Proc. des Chlorkaliums als erstes und 20 Proc. als zweites sehr hochgrädiges Product.

Es gingen verloren:

Als Sälfte der früheren Verluftquellen

Im Rückstande		3,4	Proc.	=	4,53	Proc.	8,5	Proc.
יון פרויין	. (0,2	77	=	0,27	n }	3,5	
" ' " " '	. !	5,0	ກ		6,67	_n	0,0	n
" Bühnensalze .	.]	1,2	"	=	1,60	n	3,5	n
0	. 4	1,8	n		6,4 0	77	3,0	n
als Differenz	(0,4	77		0,53	n	1,5	27
	18	5,0	Proc.	=	20,00	Proc.	20,0	Proc.

Hierans ersieht man, daß dank der Lösemethode, vor allem der durch das Bühnensalz herbeigeführte Verlust wesentlich abgenommen hat; in zweiter Linie steht die bessere Erschöpfung des Löserückstandes, während der Verlust durch den Klärschlamm eine besondere Veränderung noch nicht ausweist.

Hier würde also am ersten noch etwas zu thun sein, was unter Rucksführung des in diesen Producten meist vorhandenen Kaliummagnesiumsulfats in Chlorkalium wohl am sichersten Erfolg versprechen dürfte.

Einstweilen werden diese Schlämme meist noch calcinirt und als billige Düngesalze verwerthet.

Controle des Betriebes und Selbsttosteupreis.

Außer der fortbauernden Ueberwachung der Details der Operationen ist es wichtig, eine allgemeine Controle über den Fabrikbetrieb durch monatliche versgleichende Feststellung des Aufwandes an Rohsalz, Kohlen und Löhnen im Bershältniß zur fertig gestellten Waare auszuliben.

Hierfür ist aber eine jedesmalige Aufnahme der Bestände an Laugen, Halbsfabrikaten u. s. w. nöthig, deren Mehrs oder Minderbetrag gegenüber der letzten vorher gegangenen Aufnahme mit in Rechnung zu ziehen ist.

Bei der Uebereinstimmung der Dimenstonen der meisten Gefäße ist durch Abstechen der Laugentiefe der vorhandene Inhalt in Cubikmetern für die versschiedenen Laugen sehr rasch zu erfahren.

Für die Berechnung des Chlorkaliumgehaltes derselben, welcher im Sommer ein wenig höher ist als im Winter, legt man dann ein für allemal Zahlen zu Grunde, die um etwa 10 bis 15 Proc. hinter der Wirklichkeit zurückbleiben. (Bei der früher gegebenen Zusammensetzung der einzelnen Laugen wurde deren Sehalt an Chlorkalium pro Cubikmeter immer beigefügt.)

Laugen, welche noch über den auskrystallisirten Producten stehen, werden berechnet, als ob sie noch nicht auskrystallisirt wären.

In den Behältern für die Mutterlaugen angesammelte Absätze werden möglichst vorher aufgearbeitet. Für die auf den Abtropfbühnen vorhandenen festen Substanzen wird pro Bühne ein Durchschnittsgewicht angenommen, welches durch Auswiegen einiger derselben jederzeit leicht zu controliren ist.

Hierbei wird das erste Product mit etwa 50, das aus dem Carnallit geswonnene mit 65, und der krystallisirte Carnallit mit 16 Proc. Chlorkaliumgehalt in Rechnung gezogen.

In der Lecke vorhandene Producte werden für sich gehalten und nach dem Aufarbeiten, beim Doppelsalz nach dem Lösen, beim Chlorkalium nach dem Calci-niren der entsprechende Werth nachgetragen.

Alles derart gefundene und im Laufe des Monats ausgeführte Chlorkalium wird auf 80 Proc., das verarbeitete und vorhandene Rohsalz aber auf 16 Proc. berechnet; ebenso werden die verausgabten Löhne und die aufgewendeten Kohlen auf diese Einheit des 80 procentigen Chlorkaliums repartirt.

Auffällige Differenzen in diesen Zahlen machen oft auf mangelhafte Punkte in der Fabrikation aufmerksam und geben Andeutungen, wo dieselben zu suchen.

Eigentliche Durchschnittszahlen, die sür die Ausstellung des Selbstostenpreises (prix de revient) allein von Werthe sind, ergeben erst die alle sechs Monate vorzunehmenden genaueren Inventuren, bei denen auch alle sonstigen allgemeinen Unkosten, als Verzinsung und Amortisation der Anlage, Sehälter der Beamten, Reparaturen, Materialien, Emballage, Steuern, Provisionen u. s. w. in Betracht kommen und auf das auf 80 Proc. berechnete, producirte Chlorkalium vertheilt werden.

In Laugen oder Halbfabrikaten vorhandenes Chlorkalium ist hierbei, dem für die Berarbeitung noch nöthigen Kostenauswande entsprechend, niedriger zu bewerthen.

Nach den früheren Erläuterungen und bedingt durch die besonderen Bershältnisse der einzelnen Fabriken ist es nicht möglich, für die Allgemeinheit gultige Durchschnittszahlen aufzustellen.

Bereits für das Rohsalz, welches doch am meisten übereinstimmen sollte, nimmt man an, daß das gegenwärtig von Leopoldshall und vielleicht auch das vom Ascherslebener Werk geförderte in der Verarbeitung sich so viel günstiger, als beispielsweise das zur Zeit vom Achendachschacht gelieferte, verhalten soll, daß von ersterem wohl 600 bis 650 kg, von letzterem dagegen 650 bis 700 kg zur Sewinnung von 80 kg reinem Chlorkalium oder einer entsprechenden Menge Handelswaare nöthig wären.

Die Mittelzahl hiervon, 650 kg Rohfalz mit 16 Proc. Chlorkaliumgehalt, würde demnach gegenüber der Gewinnung von 80 kg Chlorkalium einen Berlust von 20,8 Proc. desselben bedeuten, also nahezu die Zahl, welche bei dem früheren Bergleiche zu Grunde gelegt wurde.

Der Bedarf an Braunkohlen per 80 kg reines Chlorkalium liegt etwa zwischen 2,3 und 4 hl bei einer Qualität berselben wie die S. 177 angegebene; nur bei besonders guter Ausnuzung der Wärme, verbunden mit einer hohen Chlorkaliumproduction läßt sich derselbe noch etwas niedriger bringen (s. S. 195).

Die hiervon auf die Production des nöthigen Dampfes etwa entfallende Hälfte wird sich um so mehr erhöhen, je geringer die Production ist und je un-

vortheilhafter die Einrichtungen sind, sie wird sich dagegen mit dem Steigen der Production und der besseren Ausnutzung des Dampfes verringern und da letztere wiederum bei einer größeren Production sich am ehesten vortheilhaft gestalten läßt, wird dies immer die hauptsächlichste Ursache des Mehrverbrauchs an Kohlen in kleineren Fabriken abgeben.

Als gutes Verhältniß kann man einen Verbrauch von 48 Proc. für Dampf gegenüber 52 Proc. für die Verdampfung hinstellen, dabei ist die mit 8 bis 10 Proc. des Verbrauchs in Anschlag zu bringende Trocknung des Chlorkaliums nicht in Vetracht gezogen, da dieselbe bald dem Dampf, bald dem sonstigen Kohlenverbrauch zuzurechnen sein wird.

Da nun wiederum die Dampfproduction sich um so günstiger gestaltet, je größer dieselbe ist, je prompter und regelmäßiger die Dampfentnahme statt hat und je besser dieselbe ohne Forcirung in ihrem Umfange mit dem Bedürfniß im Einklange ist, so kann sich die Verdampfung und Trocknung mittelst Dampf in gewisser Weise günstig stellen, weil die Vervielsachung des Verdrauchs eine bessere Eintheilung erlaubt und sur das fortwährende Vorhandensein frischen wirksamen Dampfes sorgt.

Ich selbst habe in zwei Fällen, einmal in Staßfurt und einmal in einer anderen Industrie von der Vermuthung eines vorhandenen, durch unregelmäßige Entnahme noch auffälligeren Dampfüberschusses ausgehend, eine Verdampfung von Potaschelaugen durch Dampf eingeschaltet und eine ganz erhebliche Leistung erzielt, ohne daß wochenlang der geringste Mehrverbrauch an Kohlen nöthig war.

Die einzige Folge war, daß der Heizer bei der flotteren Entnahme des Dampfes zu einer besseren Beobachtung seiner Feuer gezwungen war und daß die Feuerluft besser ausgenutt entwich; freilich verstanden die Heizer bald genug herauszusinden, wie sie unter Mehrauswand von Kohlen es bequemer haben konnten, wogegen eine Tantidme auf Abnahme des Kohlenverbrauchs das einzig wirksame Mittel abgiebt.

Auch der Aufwand an Maschinenkraft läßt den Bortheil der größeren Production erkennen; in einem der Praxis entnommenen Falle betrug bei einer täglichen Berarbeitung von 50 000 kg Rohsalz der maschinelle Auswand 12 Pferdekräfte, bereits vom dreisachen Quantum ab läßt sich derselbe für die obige Menge auf etwa acht Pferdekräfte anschlagen. Das Kämliche gilt aber sür die Löhne und allgemeinen Unkosten, welche auf die Production repartirt werden müssen.

So wird ein Heizer recht gut sechs bis acht Braunkohlenfenerungen im Stande zu erhalten vermögen; wo nur drei vorhanden sind, wird man demselben auch nur in beschränkter Weise noch andere Functionen übertragen können.

Eine corrigirende Abhülfe besteht in der in Staßfurt in möglichster Verallsgemeinerung angewandten Accordarbeit, sowie in der Vertheilung von der Höhe der Mehrproduction entsprechenden Prämien, die sich für den Einzelnen wiederum nach dem auf ihn entfallenden Schichtlohn repartiren, der je nach der Wichtigkeit des Postens in Staßsurt zwischen 2,25 Mt. und 2,50 Mt. schwankt.

Bei den allgemeinen Kosten spielt die Verzinsung und Amortisation des in der Fabrik angelegten Werthes die erste Rolle.

Die Abnutzung der eisernen Gefäße durch diese Laugen, die namentlich in Berührung mit der Luft sehr erhöht wird, ist durch die auch für Maschinen und Geräthe gebräuchliche Abschreibung von 5 Proc. des Werthes kaum genügend gedeckt.

Der Herstellungspreis einer Chlorkaliumfabrik läßt sich als von zu vielen Umständen abhängig, nicht leicht angeben; nach einer Aufstellung, die ich vor Jahren gemacht, ließ sich eine Fabrik für die Berarbeitung von täglich 50 000 kg Rohsalz zu 100 bis 125 Tausend Mark, eine solche für das dreifache Quantum bereits sür 180 bis 200 Tausend Mark herstellen.

Nach Vorausschickung der vorstehenden Erläuterungen mögen folgende Zahlen als Selbstostenpreis hier Plat finden.

Für die Darstellung von 100 kg Chlorkalium mit 80 kg Reingehalt sind nöthig:

625 bis 675 kg Rohsalz à 1,12 Mt. per 100 kg. 7,00 Mt. bis	8,10 Mt.
2,3 bis 4 hl Braunkohlen à 32 Pf. per Hectoliter . 0,74 , "	1,28 ,
Arbeitslohn und Gehälter der Aufseher 0,70 , "	1,00 ,
Sonstige Unkosten 0,66 " "	1,00 "
In Summa 9,10 Mt. bis	11,38 Mt.

Methode II., Chlorkaliumgewinnung aus dem Rohsalz durch die Zwischenstufe des künstlichen Carnallits.

Der Gang dieser Aufbereitungsart des Carnallitrohfalzes ist ein einfacherer, als der frühere, insofern er eigentlich nur die zweite Hälfte des Vorigen, die Gewinnung und Aufarbeitung des künstlichen Carnallits umfaßt.

In größerem Maßstabe kam bieses Berfahren zuerst in der Fabrik von Ziervogel & Tuchen in Leopoldshall zur Anwendung, wo gleicherzeit das erhaltene Doppelsalz auf kaltem Wege zerlegt wurde.

Diese Combination erhielt baher in Staffurt ben Namen Ziervogel'sches Verfahren.

Unter mannigsachen Modisicationen sand dasselbe später zeitweise auch in einigen anderen Fabriken Aufnahme, so 1868 bei der Firma Wünsche & Göring, vorübergehend bei Hanse, Esche & Co. und später bei Kevel & Lucke¹). Am consequentesten wurde es, abgesehen von der später verlassenen Zerlegung des Doppelsalzes auf kaltem Wege, in dem zu den Vereinigten Chemisschen Fabriken zu Leopoldshall gehörigen Neubau zur Ziervogel-Tuchen'schen Fabrik durchgeführt, wo es jedoch nun ebenfalls seit einer Reihe von Jahren dem

¹⁾ Ueber eine berartige Modification siehe S. 249.

nachträglichen Verdünnen der mit Mutterlauge bereiteten Rohlösung hat weichen müssen.

Der schwierigeren Angreifbarkeit des Rohsalzes durch Mutterlauge gemäß, wurde dieses durch eine Salzmühle auf höchstens Haselnußgröße reducirt und durch einen Elevator in den zur Hälfte mit kochender Mutterlauge gefüllten Lösekessellel eingetragen, welcher durch Einströmen directen Dampses im Kochen erhalten wurde.

Eine im Centrum angebrachte, stehende Welle mit Armen, die durch ein oberhalb des Kessels befestigtes Zahnradvorgelege in Drehung versetzt wurde, vers mittelte die noch innigere Berührung des Rohsalzes mit der Lauge.

Als Löselauge biente die nach dem ersten Anschuß des Carnallits hinterbleibende Mutterlauge, welche Endlauge hätte darstellen sollen, entweder rein oder im Gemenge mit der vom Zersetzen des gewonnenen Carnallits herrührenden Mutterlauge.

Beide Langen, so weit sie hier keine Berwendung fanden, gelangten nebst der vom Abdeden des Chlorkaliums stammenden Decklange zur Berdampfung, nach deren Beendigung sie beim Erkalten eine geringere Menge Carnallit, daneben aber die eigentliche Endlange ergaben, welche allein beseitigt wurde.

Die Rohlösung wurde kochend und trüb gewogen, nach Borsche auf 38 bis 39° B. (1,349 bis 1,362 spec. Gew.) gesättigt, wozu eine Quantität Roh-salz genligte, die weniger als 500 kg pro Cubikmeter des Löseraumes betrug.

Unter fortbauerndem Sange des Rührwerkes wurde Salz und Lauge in einen quadratischen Absatischen mit Senkheber entleert und nach einer halben Stunde Absitzens die noch trübe Lauge in einen zweiten Klärkasten abgehebert, worin sie nach weiterem Absetzen den Klärschlamm hinterließ.

Der Rückstand, welcher noch ziemlich viel Lauge enthielt, wurde inzwischen mit vorgewärmter und zum Kochen erhitzter Mutterlauge gut durchgerührt und diese nach dem Abgießen noch zum Extrahiren des Klärschlammes benutzt.

Auch diese Lauge setzte nach der bestmöglichen Trennung vom Schlamm noch etwas Carnallit ab und wurde darauf für eine folgende Rohlösung mit verwendet.

Der aus der Rohlösung und Berdampfung erhaltene Carnallit zeichnete sich durch Reinheit vor dem beim gewöhnlichen Berfahren gewonnenen aus und enthielt 22 bis 24 Proc. Chlorkalium.

Da täglich große Mengen bes künstlichen Carnallits zur Umlösung kamen, wurde berselbe mittelst kleiner Förberwagen auf einer schiefen Sbene zum Niveau bes gleichfalls mit einem stehenden Rührwerk versehenen Carnallitlösekessels heraufgezogen und in frliher beschriebener Weise umgelöst.

Wie biefer Carnallit nur sehr wenig Magnesiumsulfat enthielt, war auch bie von seiner Zersetzung herrithrende Mutterlauge relativ frei davon.

In Folge bessen trat als Kaliumsalz des nur in geringer Quantität während des Berdampfens abgeschiedenen Bühnensalzes lediglich Chlorkalium auf, dessen Menge nach Frank etwa 16 bis 22 Proc. dieses Salzes ausmachte.

Man hatte früher geglaubt bei diesem Verfahren eine Verdampfung gänzlich umgehen zu können, da bei genügend hohem Lösen die erste Mutterlauge sofort als Endlauge hätte entfernt werden können.

Es wurde daher auch versucht, den Dampf in geschlossener Schlange einzuführen, um eine Verdünnung der Lösung durch Dampfwasser zu vermeiden, doch
wurde hierdurch wieder die lösende Wirkung des Dampfes sehr geschwächt und
der Löserlickstand zu wenig erschöpft.

Bei Kevel & Lucke waren die chlindrischen, ebenfalls mit Rührwerk versehenen Lösekessel, durch eine den unteren conischen Theil und die Seitenwan-

bungen umspielenbe Feuerung geheizt.

Es hatte dies jedoch ebenfalls wieder seinen Uebelstand in der größeren Abnutzung dieser Ressel, so daß man eben vorzog, lieber die erste Mutterlauge noch etwas zu verdampfen und so den wenig bedeutenden Antheil Carnallit, den sie noch zurückielt, zu gewinnen.

Die Zersetzung des Carnallits war bei Ziervogel & Tuchen auf kaltem Wege durch Zerrühren mit Wasser geschehen.

Balard, der dieses Versahren zuerst anwandte, nahm hierzu ein Viertheil vom Gewicht des Carnallits an kaltem Wasser; auch Fölsche arbeitete anfängslich in ähnlicher Weise, verließ diesen Weg jedoch bald zu Gunsten des heißen Umlösens.

Bei Ziervogel & Tuchen geschah das Zerrühren des Carnallits mit etwa dem halben Volumen Wasser in einem chlindrischen, eisernen Gesäß von 1 bis 2 cbm Inhalt, das mit einem kräftigen Rührwerk, nach dem System der sogenannten Planetenrührwerke versehen war.

Die Zersetzung, welche sich durch das Lösen der rundlichen Krystalle des Carnallits und das Erscheinen eines etwas schwereren, höchst sein krystallinischen Schlammes kund giebt, tritt sofort ein und ist nach kurzer Zeit vollendet.

Unter weiterem Gange des Rührwerkes wurde die Masse dann entleert und der Schlamm in Centrifugen eingebracht, welche 800 bis 1000 Touren in der Minute aussührten und bei geringem Nachspritzen mit Wasser das schlammig feine Salz vom größten Theil der anhängenden Lauge befreiten.

Später wandte man an Stelle der Centrifugen große eiserne Filter an, auf denen nach dem Abtropfen des nun mit dem etwa gleichen Volumen Wasser zerrührten Carnallits ein Chlorkalium von circa 90 Proc. Reingehalt hinterblieb, welches nach Bedarf noch ein- dis zweimal mit kaltem Wasser gedeckt wurde.

Das Trocknen des Productes konnte nicht gut in Calcinirösen geschehen, da bei der feinen Zertheilung desselben die Feuerluft zu viel davon in die Züge geführt haben würde.

Die Abscheidung des Chlorkaliums aus dem Doppelsalz stellt sich nach dieser Wethode wenig billiger als beim heißen Lösen, da der Aufwand an Dampf durch die mechanischen Vorrichtungen etwa der gleiche war, der Vortheil eines höhergrädigen Salzes, sowie einer geringeren Menge weniger Chlorkalium haltender Mutterlauge aber reichlich aufgewogen wurde durch die feinschlammige Beschaffensheit desselben, welche seine Reinigung erschwerte.

Ein Rüchalt von Chlormagnesium ober Magnesiumsulfat begünstigte bei der feinen Bertheilung des Chlorkaliums in um so höherem Grade ein nachträgliches Zusammenbacken desselben, da das Product des Verstäubens und Durchmühlens durch die Säcke halber nicht die zur staubigen Trockene gebracht werden durfte.

Diese Eigenthümlichkeit machte das nach seiner Darstellung in Centrisugen im Handel gewöhnlich als "geschleuberte Waare" bezeichnete Product, nicht für alle Zwecke gleich anwendbar (siehe unter Kaliumsulfat S. 370 und 377) und brachte es in Mißcredit, so daß auch Borsche sehr rasch sich veranlaßt sah das warme lösen des Carnallits an die Stelle dieser Behandlung zu setzen.

Daß er weiterhin das unter I. geschilderte Verfahren mit nachträglicher Verdünnung der Rohlauge gänzlich an die Stelle setzte, legt das beste Zeugniß für die geringere Rentabilität der Methode II. ab.

Es tritt auch klar vor Augen, daß mindestens die Arbeitslöhne wesentlich höhere sein mußten, da die 80 Proc. des Chlorkaliums, welche bei der vorher geschilderten Methode sofort als solches gewonnen werden, hier erst in die Zwischensform des Carnallits übergeführt wurden; dagegen könnte eine derartige vorherige Reinigung des Rohproductes einen hohen Werth erlangen, salls einmal an Carzuallit ärmeres Rohmaterial verarbeitet werden müßte.

Combination ber Methoden I. und II.

Eine der vorerwähnten Modificationen wurde von Korndorff (damals in Firma F. R. Kiesel) und von Wünsche (Wünsche & Göring) in Answendung gebracht, welche in ihrer Idee ganz genial ausgedacht war.

Das Wesentliche derselben bestand darin, daß man das Raffiniren des Doppelsalzes mit der Lösung des Rohsalzes zu einer Operation verbinden, dabei durch niedrigeres Lösen eine bessere Erschöpfung des Rohsalzes herbeiführen und möglichst das Verdampfen ganz umgehen wollte.

Die Rohlösung wurde kochend mittelst Aufkochlauge bereitet und dabei eine beschränkte Quantität Rohsalz in Anwendung gebracht, so daß die Lösung im Stande war, noch eine größere Menge Carnallit aufzunehmen.

Dieselbe wurde dann, wie gewöhnlich, vom Rückstande getrennt und in einem ersten Absatzgefäße der heißen und noch trüben Lauge eine kleinere Quantität krystallisirtes Doppelsalz zugesetzt.

Durch das lösen desselben wurde die Temperatur der Lauge um einige Grade herabgedrückt, in Folge dessen eine Abscheidung von Chlornatrium eintrat, die um so reichlicher aussiel, da auch das aufgenommene Chlornagnesium im gleichen Sinne wirkte.

Die Bildung dieses Niederschlages trug zur raschen Klärung der Lauge wesentlich bei, so daß dieselbe mit etwa 90 bis 95° C. hiervon getrennt und in einem zweiten Absatzgefäß unter fortwährendem Umrühren mit größeren Mengen Doppelsalz versetzt werden konnte.

Das hiermit verbundene rasche Sinken der Temperatur veranlaßte nun die Abscheidung von relativ sehr reinem Chlorkalium, die man andauern ließ, bis die Temperatur der Flüssigkeit auf 55 bis 60° herabgekommen war.

Möglichst rasch mußte nun die Lauge von den schlammig ausgeschiedenen Arnstallen getrennt werden, was damals durch Absetzenlassen und Abhebern bewerkstelligt wurde.

Mit etwa 50° C. in die Krystallisträsten gelangt, setzte dieselbe beim Erstalten bis zur Lufttemperatur trystallisirten Carnallit ab, der seinerseits nach dem Sammeln und Abtropfen, wie oben gesagt, bei einer nächsten Löseoperation vorzeschlagen wurde.

War der Rohlösung eine genügende Menge Doppelsalz zugefügt worden, so hätte die hinreichend erkaltete, vom Carnallit abgeheberte Mutterlauge als Endlauge entfernt werden dürfen.

Da dieses jedoch nur möglich war, wenn alles glatt abgelaufen und prompt vor sich gegangen war, so konnte man im regelmäßigen Betriebe auch hier von einer geringen Verbampfung dieser Lauge nicht absehen, während ein Keinerer Antheil derselben mit 4 Thln. Wasser gemengt noch zum Auftochen des Löserücksstandes diente.

Der einen dicklichen Brei darstellende Absatz seiner Krystalle von Chlorkalium wurde so schleunig wie möglich der Wirkung der Centrifuge unterworfen und die davon ablaufende, noch genügend heiße Lauge der übrigen in den Krystallistrgefäßen beigefügt.

Das Chlorkalium wurde durch Nachspritzen mit kaltem Wasser noch weiter gereinigt und direct zur Trockene gebracht; das Korn desselben war ein wenig gröber als bei der Zersetzung auf kaltem Wege.

Die Schwierigkeiten ber Methobe bestanden in der genauen Einhaltung der Sättigungsgrade und in der möglichst prompten und vollständigen Trennung der Niederschläge und Laugen, was gegenwärtig durch die Filterpressen besser auszusführen sein würde.

Blieb die Klärung der Kohlösung durch den hervorgerufenen Kochsalzabsatz unvollkommen, so gelangte Klärschlamm mit in das Chlorkalium; wurde dessen Krystallbrei nicht rasch genug centrifugirt, so krystallisirte in demselben Carnallit aus und blieb ebenfalls im Product, wenn dieses nicht nachträglich genügend mit Wasser abgespritzt wurde.

So kam es öfters vor, daß derartige Waare 3 bis 4 Proc. Chlormagnesium oder in anderen Fällen 4 bis 5 Proc. Kieserit und Spps aus dem Klärschlamm enthielt und da sie ihrer Form nach, vor der auf kaltem Wege erhaltenen "gesschleuderten Waare" wenig voraus hatte, wurde ihr Absatz bald so schwierig, daß ihre weitere Herstellung unterblieb.

Methode III., Chlorkaliumgewinnung ans dem Rohfalz auf kaltem Bege.

In den Jahren 1864 und 1865 wurden in der Fabrik von Borster & Grüneberg durch F. Michels zahlreiche dahin gehende Versuche angestellt.

Das möglichst gleichmäßig geschrotene Rohsalz wurde hierzu mit seinem halben Gewicht Wasser macerirt und das Gemenge bann auf ein ziemlich feines Sieb gebracht, um die gröberen Theile von den schlammig feinen und der entstandenen Lauge zu trennen.

Bei aufmerksamem Arbeiten erhielt man so einen Schlammabsatz, ber von der Lauge abgesondert 40 bis 50 Proc. Chlorkalium, sonst aber Kochsalz und daneben ziemlich viel Kieserit enthielt.

Sünstiger war das Resultat, wenn statt des Wassers Laugen verwandt wurs den, die man beim kalten Waschen des schlammigen Chlorkaliums oder des groben Rückstandes gewann.

Das gemahlene Rohsalz wurde hierzu auf Sieben von 1 qm Oberfläche und 2 mm Maschenweite ausgebreitet, die etwa 5 cm tief in derartige Lauge einstauchten.

Die Beimengung an Kieserit im schlammigen Chlorkalium war hier geringer und das daneben vorhandene Chlornatrium, welches mehr als chemischer Niederschlag entstanden war, ließ sich leichter durch kaltes Waschen mit Wasser entfernen.

Der grobe Rückstand wurde burch Waschen weiter erschöpft und aus der Lauge durch Verdampfen bis 37° B. noch etwas Carnallit erhalten.

Später wurden namentlich gewisse niedergrädige Producte des weiterhin zu beschreibenden Setzverfahrens in dieser Art behandelt und deren Chlorkalium in verwerthbarer Form gewonnen.

Salzgemische, die als Hauptbestandtheile

```
26 bis 30 Proc. Carnallit (= 7 bis 8 Proc. Chlorkalium),
```

38 " 40 " Steinsalz, und

enthielten (siehe S. 258), ergaben, dieser Behandlung unterworfen, einen Schlamm, der calcinirt als Düngesalz verwendet wurde und etwa folgende Zusammenssetzung hatte:

Chlorkalium	•	•	•	•	•	•	•	39,79	Proc.
Chlornatrium .		•				•	•	21,16	n
Chlormagnesium	•	•	•	•	•	•	•	5,38	n
Magnesiumsulfat	•	•	•	•	•	•	•	21,15	n
Calciumsulfat .	•	•	•	•	•	•	•	2,48	n
Unlösliche Theile	•	•	•	•	•	•	•	6,00	71
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	4,04	n
			-		- -			100,00	Broc.

Im Sommer 1867 wurden von der nämlichen Firma weitere Bersuche in dieser Richtung angestellt, die eine gleichzeitige Berarbeitung des sogenannten Hartsalzes bezweckten.

Wie S. 18 näher gesagt, enthielt dasselbe neben veränderlichen Mengen von Steinsalz, Kieserit u. s. w. etwa 20 Proc. Chlorkalium als Sylvin.

Durch kalte Behandlung mit Wasser wurde der Kieserit und unlösliche Theile abgeschieden und das Chlorkalium neben Chlornatrium in Lösung gebracht.

Diese Lösung diente nun zum Waschen von Carnallitrohsalz, wobei also neben dem Chlorkaliumgehalt des Carnallits auch der aus dem Hartsalz aufsenommene zum größten Theil aber gemengt mit Chlornatrium aussiel. Auch hier blieb, aus dem Rohsalz stammend, eine sehr variirende Menge Kieserit beim Chlorkalium, weshalb man einen regelmäßigen Fabrikbetrieb unterließ.

Andere Firmen, die eine praktische Anwendung dieser Berarbeitungsweisc erstrebten, waren: F. R. Kiesel, Andrae & Grüneberg, Wünsche & Göring.

Die erste Firma ließ, nach Mittheilungen von Kornborff, das gemahlene Rohsalz gleichzeitig mit der Schwemmlauge auf ein Sieb gelangen, dessen Rüttelbewegungen eine gleichmäßige Ausbreitung desselben vermittelten und so eine nicht
zu lange andauernde Berührung des Rohsalzes mit einer dünnen Schicht Lauge
hervorbrachten.

Wünsche scheint gleich anfänglich mehr eine gleichmäßige Berieselung des in dünner Schicht ausgebreiteten und mechanisch vorwärts bewegten Rohsalzes angewendet zu haben, wobei die Flüsstgfeit selbst die Fortführung des ausgeschies denen Chlorkaliums als des specifisch leichtesten Antheils übernahm.

Als 1873/74 der Preisritägang des Chlorkaliums eintrat, kam Wünsche auf diese Bersuche zurück und der hohe Gehalt an Kieserit des derart gewonnenen, sonst relativ reinen Chlorkaliums brachte die Firma Wünsche & Göring naturgemäß zur sofortigen Weiterverarbeitung desselben auf das höherwerthige Kaliumsulfat (siehe S. 370).

In der zweiten Hälfte der stebziger Jahre führte Wünsche dieses Berschren in Douglashall ein, wo es nach mancherlei Bersuchen und Aenderungen ganz im Großen zur Darstellung des als Fertilizer bezeichneten Chlorskaliums dient.

Gewinnung bes Fertilizers.

Diese von Eug. Schmidt weiter geführte und ausgebildete Berarbeitungsmethode des Rohsalzes beruht also auf der, in Berührung mit chlormagnesiumsarmen Laugen momentanen Zersetzung des Carnallits, unter Abscheidung des Chlorkaliums in mikrostopisch kleinen Krystallen, sowie der Trennung dieser von den sonstigen Bestandtheilen durch ihr geringes specifisches Gewicht.

Die S. 63 erwähnte Eigenthümlichkeit des Westeregelner Carnallits, bereits durch geringen Druck in lauter kleine Theilstücken zu zerfallen, begünstigt sehr den Vorgang, indem das durch Sieben in drei Korngrößen geschiedene, grob zer-

kleinerte Rohfalz als feinsten Theil ein an Carnallit sehr reiches, als gröbsten Theil aber ein daran sehr armes Product ergab, wie früher bereits die Bersuche von Borster & Grüneberg (S. 256) dies gezeigt hatten.

Bei der praktischen Durchführung wurde das in letzter Zeit täglich etwa 400 000 kg betragende Quantum Rohsalz durch eine Gruson'sche Hartguß-Salzmühle von 1 m Durchmesser des Rumpses zerkleinert, wobei die härteren, an Kieserit und Steinsalz reichen Theile etwa Wallnußgröße behielten.

Durch Sieben wurden zunächst diese abgetrennt, welche einem der Lösekessellel zurollten, das übrige Mahlgut aber nochmals in einen gröberen und einen feineren Theil gesondert.

Der seinere an Carnallit reichste Antheil fällt direct in eine von Zahnreisen umgürtete und durch Zahnräber vermittelt in langsamer Drehung begriffene Zerssetzungstrommel aus Eisenblech von 2 m Durchmesser und 3 m länge, welche etwa 3 bis 4 Touren in der Minute macht.

Das mittlere Korn dagegen hat erst eine circa 6 m lange Rinne mit archismedischer Schraube zu durchschreiten, wobei es bereits mit Zersetzungsflüssigkeit in Berührung ist, bevor es ebenfalls in die Trommel fällt.

Beide Producte bewegen sich in dunner Schicht langsam in derselben vorwärts, wobei sie einem Gegenstrom von Zersetzungslauge begegnen, der bis zum anderen Ende des Apparates fast den gesammten Carnallitgehalt des Salzes zerlegt hat.

Dort nimmt ein Kranz von Schöpftellen den Ueberrest des Salzes auf und führt ihn durch eine geneigte Rinne den Lösekesseln zu, wo bereits das gröbste Korn angelangt war.

Dagegen wird das in feinster Form abgeschiedene Chlorkalium von dem Strome der Zersetzungslauge mitgenommen und läuft am anderen Ende der Trommel als eine von gelblichweißem, sich fettig anfühlendem Schlamme getrübte Flüssigkeit in eine darunter befindliche Pfanne in Schalenform, wo ein leichtes stehendes Rührwert die Masse in langsamer Bewegung erhält.

Ist der Gang der Trommel zu rasch, so sühlt sich das Salzkorn der abslaufenden Flüssigkeit zwischen den Fingern sofort etwas schärfer an, was davon herrührt, daß bei lebhafterer Bewegung der Masse auch die specifisch schwereren und meist etwas größeren Arnstalle des Chlornatriums mit in Suspension geslangen, jedoch bei aufmerksamer Bedienung vermieden werden kann.

Die Fortsetzung des Umrührens der Masse mit ihrer Lauge verfolgt den Zweck, etwa noch vorhandene Antheile unzersetzten Carnallits zu zerlegen und eine noch vollständigere Reinigung des Chlorkaliumschlammes von Kochsalz zu erreichen, was durch Austausch der Bestandtheile der Lauge vor sich geht.

Als berartige Zersetzungslauge wird meist die Mutterlauge benutzt, welche von der heißen Umlösung, hochgrädigen aber schlammigen Chlorkaliums herrlihrt; dieselbe enthält oft 10 Proc. Chlorkalium, beim Durchgange durch die Trommel sowie bei der weiteren Berlihrung tauscht sie dieses aber gegen Chlornatrium aus, so daß sie hinterher nur noch etwa 4 Proc. davon ausweist.

Der nach Bedarf dem Absetzen überlassene Chlorkaliumschlamm wird von der überstehenden Lauge getrennt in bequem zugänglichen, mit feingelochtem Aupfer-

blech ausgeschlagenen Centrifugen vom größten Theil der anhängenden Lauge befreit und nöthigenfalls auch noch durch geringes Nachsprißen kalten Wassers oder vorheriges Anrühren mit solchem etwas weiter gereinigt.

Die Centrifugen mit unterem Antriebe vollführen etwa 1000 Touren per Minute und sind, um jede Gefahr zu vermeiben, noch mit einem äußeren Mantel aus 13 mm starkem Eisenblech umgeben.

In einer der dortigen Centrifugen können im Tage 1500 bis 2000 kg Salz ausgeschleubert werben.

Dieses Salz wird dann in einem Calcinirofen bis zu $1^{1/2}$ Proc. Feuchtigsteit getrocknet, wobei die Neigung zum Verstäuben oder Herausmühlen aus den Säcken noch gering ist.

Die vom Chlorkalium getrennte Zersetzungslauge wird nach dem Vorwärmen durch Abdampf den Lösekesseln zugeführt, worin die noch nicht ganz erschöpften Rückstände vom feinsten und mittleren Theil, sowie der noch unberührte grobe Theil des Carnallits, oder daneben auch frisches Rohsalz in früher beschriebener Weise nach Methode I. auf Chlorkalium und Carnallit verarbeitet werden.

Um besonders reines, hochgrädiges Chlorkalium zu gewinnen, wird der kunstliche Carnallit auf kaltem Wege zerlegt und das durch Centrifugen getrennte schlammige Chlorkalium aus heiß gesättigter, wässeriger Lösung umkrystallisirt.

Wie früher gesagt, wird die Mutterlauge hiervon, ebenso aber auch die Waschlauge des Chlorkaliums oder vom nachträglichen Waschen der schlammigen Producte herrührende Lauge als Zersetzungslauge für die Trommel benutzt, doch dürfen diese Laugen keinessalls schon eine größere Proportion von Chlormagnesium enthalten, weil sie sonst zu geringe Wirksamkeit haben würden.

Dagegen wird zum ersten Zerrühren bes künstlichen Carnallits ebenfalls meist zunächst aus der Separirtrommel kommende Lauge benutzt, welche dann erst nach ihrem Anreichern mit Chlormagnesium als Löselauge für die Roh-lösung dient.

Das als Fertilizer bezeichnete, namentlich für ben weiteren Export für landwirthschaftliche Zwecke sehr beliebte Product, enthält gewöhnlich etwa 80 Proc. Chlorkalium, daneben aber 10 bis 12 Proc. Kieserit und 5 bis 8 Proc. Chlornatrium, dessen Menge jedoch durch weiteres Waschen beliebig verringert werben kann.

Beitere Methoden zur Berarbeitung des Rohsalzes.

Wie schon S. 132 bei ber Anführung berselben gesagt wurde, sind biese Methoden theils gar nicht im Großen zur Ausführung gekommen, theils wieder aufgegeben worden.

Das erstere ist der Fall für das S. 106 erwähnte Frant'sche Patent, welches auf die Zwecke der Landwirthschaft gerichtet, durch die Nebenproducte der Chlorkaliumfabrikation überflüssig wurde.

F. Wibel, D. R.-P. Nr. 18 226, will die Carnallitsalze bei gewöhnlicher Temperatur ober bei höchstens 1000 mit Amplaltohol extrabiren, wobei Chlormagnesium, Brommagnesium und Chlorcalcium in Lösung geben.

Wird diese Lösung mit Wasser geschüttelt, so scheidet sich, namentlich bei Busat von etwas Salzfäure, der Amplalkohol oben rein wieder ab und diese

Salze geben an bas Waffer über.

Bislang ift eine Berwerthung dieses Berfahrens nicht vorauszusehen, ba nach der Entfernung des Chlormagnesiums der Rieserit löslicher und daher eine Trennung ber Salze erschwert wird.

Das Gleiche gilt für das in einem einzelnen Falle behufs Fällung des Rochfalzes aus Salzsoole angewandte Einleiten von salzsaurem Gas.

Margueritte (Compt. rend. 43, 50) glaubte gefunden zu haben, daß salzsaures Gas aus einer Lösung von Chlorkalium, Chlornatrium und Chlor= magnesium zuerst sämmtliches Chlornatrium und bann erft bas Chlorkalium ausfalle, während Chlormagnestum in Lösung bleiben follte.

C. Schraber (Ann. d. Chem. 123, 265) zeigte jedoch, daß zuerst chlor= kaliumreichere, später chlorkaliumärmere Doppelfalze (wohl mehr Gemenge, d. Berf.)

abgeschieden werben.

Bei einer Sättigung mit über 20 Proc. an falzsaurem Gas fielen chlormagnestumhaltige Salze, welche ben Rest bes Chlornatriums und Chlorkaliums einschlossen.

Mechanische Aufbereitung bes Rohsalzes.

Bon ber Thatsache ausgehend, daß namentlich die Gegenwart bes Rieserits im Rohfalz zu Schwierigkeiten und Berluften bei seiner Berarbeitung Beranlassung giebt, ließ H. Gritneberg im Jahre 1865 in der Fabrik von Borster & Gruneberg zu Staffurt Bersuche anstellen, die eine Elimination beffelben auf mechanischem Wege im Auge hatten.

Die Ausführung bieser Versuche im Großen ergab in mehrfacher Hinsicht so günstige Resultate, daß dieselben hier einen Plat verdienen, wenn schon das Berfahren nach turzer Zeit wieder aufgegeben murbe.

Ueberblickt man das nachfolgende specifische Gewicht der im Rohsalz vorfommenben Bestandtheile:

Carnallit	1,61	Rieserit	2,52
Bischofit	1,65	Polyhalit	2,72
Tachhybrit	1,66	Boracit	-
Sylvin	2,00	Anhybrit	2,97
Steinsalz	2,20	.,	·

so möchte man glauben, daß eine annähernde Trennung der drei Hauptbestand= theile: des Carnallits, Steinsalzes und Rieserits nach ber Art und Weise, wie man Erze vom Nebengestein sondert, leicht zu erreichen sein muffe. Nun besitzt man zwar in der Chlormagnesiumlauge eine Schwemmflüssigkeit, welche bei gleich=

Bleibender gewöhnlicher Temperatur kaum eine Einwirkung auf jene verschiedenen Berbindungen ausübt, in Wirklichkeit treten aber beim Rohsalz die Unterschiede im specifischen Gewicht nicht so scharf hervor, weil seine verschiedenen Bestandtheile häufig bis auf mikrostopische Theilpartikelchen mit einander verwachsen sind.

Dagegen tritt in den verschiedenen Härtegraden dieser drei Minexalien ein Umstand zu Tage, welcher bei der mechanischen Zerkleinerung und Sonderung in verschiedene Korngrößen, bereits eine bemerkenswerthe Trennung zu Stande bringt.

Im Folgenden sind die so erreichten Resultate zunächst betrachtet, bevor zur Aufbereitung mittelft Chlormagnesiumlauge übergegangen wird.

A. Separation in verschiebene Rorngrößen.

Das angewandte Rohfalz enthielt im Durchschnitt 1):

Chlorkalium 16 Proc. = 59,52 Proc. Carnallit Chlornatrium 25,5 " = 25,50 " Steinsalz Magnestumsulfat . . . 14,5 " = 16,67 " Kieserit 101,69 Proc.

Dasselbe wurde vom Salzwerk in grober Mahlung bezogen und mittelst eines Walzwerkes, dessen gußeiserne, sich gegen einander drehende Cylinder beliebige Stellung der Spaltweite zuließen, noch weiter zerkleinert.

Das Mahlgut wurde durch einen Elevator direct der chlindrischen Separirstrommel zugeführt. Beim Durchlaufen berselben gelangte es der Reihe nach über Siebflächen mit 5, 8 und 13 mm Lochung, so daß also drei verschiedene Kornsgrößen entstanden; der durch keine dieser Lochungen gehende Theil stellte eine vierte Korngröße dar.

Der Quantität und Zusammensetzung nach ergab die Separation folgende Producte:

Bezeichnung der Korngröße	I.	II.	III.	IV.
Weite der Sieblochung	5 mm	8 mm	13 mm	üb. 13 mm
Erhaltene Quantität nach Procenten des	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Rohjalzes	40	20	33	7
Marcantoshoff (Chlorfalium	20,2	14,8	12,6	9,6
Procentgehalt Chlornatrium	14,8	32,6	33,1	35,0
Magnesiumsulfat	1,6	18,7	24,3	29,3
Der procent. (Carnallit	75,14	55,05	46,87	35,71
Salzgehalt {Steinsalz	14,80	32,60	33,10	35,00
entspricht: (Rieserit	1,84	21,50	27,94	33,69
Summa der Mineralien	91,68	109,15	107,91	104,4

¹⁾ Mangels genügender eingener Notizen habe ich die nachfolgenden Zahlen der Abhandlung von H. Grüneberg, Dingl. pol. J. 218, 411 ff., auch Wagner's Jahresb. 1875, 488, entnommen und die Berechnung auf Mineralien als erläuternden Zusat beigefügt.

Die Resultate der Umrechnung auf Mineralien sprechen nicht für eine besondere Genauigkeit der Analyse dieser Producte, dennoch kommen mit der obigen Zusammensetzung des Rohsalzes nahe übereinstimmende Zahlen heraus, wenn man die erhaltenen Quantitäten mit dem Salzgehalte verrechnet; es ergiebt dies eine Zusammensetzung von:

Chlorkalium 14,87 Proc. Chlornatrium 25,82 " Magnesiumsulfat . . . 14,45 "

Die zu 40 Proc. vom Gewicht des Rohsalzes erhaltene erste Korngröße repräsentirte bereits über 50 Proc. des im Abraumsalze vorhandenen Chlorkaliumsgehaltes unter Form eines Productes, das in der Zusammensetzung von dem im Laufe der Chlorkaliumsabrikation gewonnenen kryskallisirten Carnallit nur durch einen etwas höheren Gehalt an Chlornatrium verschieden ist, sich also ebenso leicht und günstig verarbeiten lassen müßte.

B. Setverfahren.

Für die weitere Ausbereitung war die Einrichtung so getroffen, daß jede der vier entstandenen Korngrößen in einen getrennten Trichterkasten gelangte und nach Bedarf durch einen am unteren Ende besindlichen Schieber entleert werden konnte.

Die vierte oder gröbste Korngröße ließ man nochmals durch das Walzwerk gehen, worauf sie sich mit auf die übrigen Sorten vertheilte.

Die mehlartige, feinste Partie mit 20,2 Proc. Chlorkalium wurde durch heißes Lösen direct auf Chlorkalium verarbeitet. Die beiden mittleren Kornsgrößen, die durch Siebe von 8 und 13 mm Lochung hindurchgegangen waren, wurden jede für sich einer weiteren Scheidung durch das sogenannte Setzverfahren unterworfen.

Die dazu bestimmten Setzmaschinen waren von Sievers in Kalk nach Art der von dieser Firma für Kohlen= und Coakswäschen construirten, gleichnamigen Apparate hergestellt und damals noch von intermittirender Wirkung.

Sie fanden sich unter den die Korngrößen II. und III. haltenden Trichtern aufgestellt, so daß sie durch bloßes Ziehen eines Schiebers beschickt werden konnten.

Durch eine feingelochte Platte, die den Salzen zur Unterlage diente, trat dann von unten her kommend eine gesättigte Chlormagnesiumlauge ein und machte eine auf= und absteigende Bewegung, deren Tempo sich dis zu einem gewissen Grade reguliren ließ.

Das Salz wurde beim Durchströmen von der schweren Lauge mit emporgehoben und beim Sinken derselben wieder fallen gelassen, wobei es sich seinem specifischen Gewichte nach so anordnete, daß die schwersten Antheile die tiesste und die leichtesten die höchste Stelle einnahmen.

Eine Dauer von fünf Minuten genügte, um in dieser Beziehung eine hinreichende Sonderung herbeizuführen. Es wurde nun der Gang unterbrochen und das abgetropfte Salz mittelst Handschaufeln vorsichtig in drei Schichten getrennt abgehoben.

Rachstehende Tabelle zeigt die procentische Quantität und die mittlere Zu-

sammensetzung der bei der Setarbeit erhaltenen Producte:

Rorn Dr. II. ergab:

		Obere Shicht	Mittlere Shicht	Untere Shicht
	Der Quantität nach:	Proc. 60	\$тос. 27	¥гос. 13
Procentgehalt des Salzes an:	Chlorkalium	19,6 24,0 2,7	8 38 22	2,9 55,0 29,2
Der Salzgehalt auf Mineralien berechnet entspricht:	Carnallit	72,91 24,00 8,10	29,76 38,00 25,30	10,79 55,00 33,58
	In Summa Korn Nr. III. erg Der Quantität nach:	100,01 ab: 29	93,06	99,37
Procentgehalt des Salzes an:	Chlorkalium	19,5 23,0 2,75	12,6 33,2 16,2	7,2 40,0 30,5
Der Salzgehalt auf Mineralien berechnet entspricht:	Carnallit	72,54 23,00 3,16	46,87 33,20 18,63	26,78 40,00 35,07
	In Summa	98,70	98,70	101,85

Die oberste Schicht kennzeichnete sich für beide Korngrößen durch ihre rötheliche Farbe als vorwiegend aus Carnallit bestehend und wurde gemeinhin rothes Salz genannt; beide Salze waren nahezu eben so rein wie das beim Sieben erhaltene seinste Product und wurden daher mit diesem zugleich auf Chlorkalium verarbeitet.

Der Quantität nach betrugen diese drei Partien zusammen 61,5 Proc. des angewandten Rohsalzes, ihrem Chlorkaliumgehalte nach aber enthielten sie bereits 76,75 Proc. des in Arbeit genommenen Gesammtgehaltes an Chlorkalium.

Das lösen dieser Salze ging ähnlich wie beim künstlichen Carnallit mit sehr geringem Aufwand von Dampf vor sich und die klar abgeheberte lösung ergab reichliche Anschüsse eines hochgrädigen Chlorkaliums.

Bon den übrigen Producten wurde nur noch die vom dritten Korn erhaltene mittlere Schicht von weißlichem Ansehen (von den Arbeitern weißes Salz genannt) und zwar in der Weise, wie gewöhnliches Rohsalz auf Chlorkalium verarbeitet, dagegen wurde die mittlere Schicht von Korn II. und die untere Schicht von Korn III. nach der S. 251 beschriebenen Methode auf hochgräbiges Düngesalz verwerthet.

Auf Chlorkalium waren sonach im Ganzen 71,7 Proc. des Rohsalzes entshaltend 84,75 Proc. des gesammten Chlorkaliums zu gute gemacht worden und ergaben ein so günstiges Resultat, daß für 100 kg 80 prosentiges Chlorkalium nur 650 kg Rohsalz verbraucht wurden, während sonst dafür 750 kg desselben nöthig waren.

Dabei stellten sich die Kosten obiger Ausbereitung nur auf 10 Pf. pro 100 kg des Rohsalzes, also auf 65 Pf. pro 80 kg reinen Chlorkaliums.

Die weniger verbrauchten 100 kg Rohsalz repräsentirten jener Zeit einen Werth von 1,60 Mt. und da sie in gemahlenem Zustande bezogen worden waren, von 1,70 Mt.

Es blieb also gegenüber der gewöhnlichen Berarbeitung ein Reingewinn von 1,05 Mt. pro 100 kg des 80 procentigen Chlorkaliums übrig, da ein außerdem vorhandener Minderbetrag für Kohlen und Löhne auch den Preisunterschied zwischen Stückensalz und gemahlenem Salz ausglich.

Durch die Preisherabsetzung des Rohsalzes Ende 1865 verringerte sich dieser Gewinn, doch wurden auch in den Jahren 1866 und 1867 für Zwecke der Darstellung der schwefelsauren Kalimagnesia und des Kaliumsulfats noch große Partien des carnalitreichen rothen Salzes dargestellt.

Eine Schwierigkeit dieser Arbeit besteht in den hygrostopischen Eigenschaften der Carnallitsalze, welche schon bei der Ueberführung in ein feineres Korn, mehr aber noch bei jeder Unterbrechung der Arbeit, oder bei feuchter Witterung sich unangenehm geltend machten, indem sie das Walzwerk und die Siebe verschmierten und zu einer öfteren, sehr lästigen Reinigung derselben zwangen.

Aus der Sexmaschine selbst und dem für die Laugen dienenden Bassin brauchte nur alle 10 bis 15 Tage der angesammelte Schlamm entfernt zu werden.

Ende der siebziger Jahre soll das königliche Salzwerk zu Staßfurt diese das mals doch mit sehr unvollkommenen Apparaten angestellten Bersuche wiederholt haben, wahrscheinlich von dem Gesichtspunkte ausgehend, ob es vortheilhaft sein würde, das Ausklauben des sogenannten Abfallsalzes dadurch zu ersetzen oder dieses selbst noch besser zu verwerthen, doch hat man nichts über darauf gefolgte Aenderungen der bis dahin gebräuchlichen Methode erfahren.

Chlorkaliumgewinnung aus Sylvin zu Kalusz1).

Rohmaterial. Der körnig krystallisirte Salzgehalt des Kaluszer Rohsylvins zeigt öfters eine violette Färbung, seltener eine blaue, noch weniger häufig eine rothe.

Die rothe Farbe kommt meist in besonders reinem Sylvin vor, dagegen folgt die blaue Farbe immer dem Steinsalz und wo der Rohsplvin bläulich gestärbt erscheint, oder auch nur ein trübes, milchiges Ansehen hat, verdankt er diese Färbung gewöhnlich kleinen Krystallen von blaugefärbtem Steinsalz, mit denen seine Masse sein durchsetzt ist.

Neben dem Salzgehalt bestand der Rohsplvin etwa zur Hälfte aus Thon, Anhydrit und Syps und durch Handscheidung desselben resultirte für die Chlorkaliumgewinnung ein Product, welches einzeln bis zu 30 Proc., im großen Durchschnitt aber 24 Proc. Chlorkalium und neben letzterem 26 Proc. Chlornatrium enthielt.

Das beim Gattiren zurückgebliebene, geringhaltige Product mit 10 bis 12 Proc. Chlorkalium neben 38 bis 40 Proc. Chlornatrium wurde durch methobisches Auslaugen in großen Holzkästen auf Siedesalz verarbeitet, wobei das in den Mutterlaugen sich anhäufende Chlorkalium ebenfalls noch zu gute gemacht wurde.

Berarbeitung des Rohsplvins. Durch Anwendung einer Steinund Walzenbreche zerkleinerte man den Rohsplvin zunächst auf Nuß- bis Eigröße und führte denselben den Lösegefäßen mittelst eines Elevators zu.

Die Lösekästen bestanden aus kräftigen, eisenblechernen Behältern von 6 m Länge, 3 m Breite und 1,3 m Höhe mit doppeltem Boden, der aus einem Holzgitter gebildet und mit Saczeug belegt war, auf welchem das Salz gleichemäßig ausgebreitet wurde.

Durch Uebersteigrohre, welche unter die Doppelböben herabreichend, dort ihre Einlaßöffnungen hatten, standen je vier solcher Lösekästen unter einander in Berbindung und bildeten nebst vier dazwischen eingeschalteten Kochgefäßen eine Batterie.

¹⁾ Auf das Kaluszer Salzvortommen und die darauf gegründete Industrie bezügliche Publicationen: Wochenschr. d. niederösterr. Gewerbev. 1866, Kr. 1, 11; Erdzmann's Journ. 1868, 103, 250; Foetterle, Bergzu. Hittenm. Zig. 1868, 226, 259; v. Kripp, Ebend. 1868, 377, 385, 411, 417; E. Windatiewicz, Berggeist 1869, Kr. 3 u. 102; D. v. Hingenau, Berh. d. t. s. geol. Reichsanst. 1868, 26 u. 1869; v. Hauer, Ebend. 1870, Kr. 1; Foetterle, Ebend. 1871, Kr. 4; das als Manuscript gedrucke Gutachten: Neber die Kalisalzagerstätte zu Kalusz von v. Carznall, B. v. Cotta u. E. Windatiewicz, Wien 1873; A. Frank, Vorkommen und Berarbeitung der Kalisalze in Kalusz, im Amtl. Ber. über d. Wiener Weltausst. im Jahre 1873, Braunschweig 1875, S. 378; Pick in Muspratt's techn. Chemie, 1322; Dingl. pol. J. 1871, 202, 477; Berggeist 1875, Kr. 44.

Die Kochgefäße wurden durch chlinderförmige eiserne Kästen von etwa 3 m Durchmesser und 2,5 m Höhe dargestellt, in welchen die aus den Lösekästen übergedrückte Lauge mittelst einer kupfernen Dampsschlange erhitzt wurde.

Die durch den Retourdampf der großen Maschine in einem höher stehenden Reservoir vorgewärmte Löselauge floß zunächst in eins der Kochgesäße und wurde hier noch bis über 90 Grad erwärmt; von da trat sie dann auf die Beschickung des nächstsolgenden Lösegesäßes, diese langsam durchsickernd.

Durch Aufnahme von Chlorkalium ging ihre Temperatur bedeutend herab; das unter dem Doppelboden mündende Steigerohr führte dieselbe von hier aus deshalb zunächst dem folgenden Kochgefäß zu, worin sie wieder auf die frühere Temperatur gebracht wurde, während sie von der nachdringenden Flüssigkeit gesdrückt auf die Oberfläche des zweiten Lösekastens übertrat.

In gleicher Weise durchschritt sie dann das dritte und vierte Kochgefäß und die zu ihnen gehörigen Lösekästen.

Dadurch, daß diese Gefäße auf einem gleichen Niveau standen und das in der Reihenfolge als erstes fungirende Kochgefäß zunächst unter vorläusigem Abschließen zu einem höheren Niveau aufgefüllt und erhitzt worden war, dann aber unter Fortsetzung des Erhitzens aus dem höher stehenden, gemeinschaftlichen Laugezesereservoir nachgespeist wurde, ging diese Circulation ganz automatisch vor sich und nach dem Durchlausen des vierten Lösegefäßes hatte die resultirende Salzlösung sich genügend mit Chlorkalium gesättigt, um in die Krystallisirkästen abgelassen zu werden.

Gewöhnlich lief dieselbe hierbei mit einer Temperatur von 50 bis 75° und mit einer Dichte von 28° B. (1,236 spec. Gew.) ab und der Ablauf wurde erst unterbrochen, wenn ihre Dichte unter 26° B. (1,215 spec. Gew.) herabkam.

Inzwischen war ebenfalls das zuerst angestellte Lösegefäß aus der Circulation ausgeschaltet, durch einen am Boden befindlichen Hahn in ein gemeinschaftliches Tiefreservoir abgelassen und durch von oben her aufgegebenes kaltes Wasser weiter ausgelaugt worden, bis die absließenden Wässer nur noch 6 bis 10° B. (1,043 bis 1,073 spec. Gew.) zeigten. Darauf war der abgetropfte Rückstand, aus einem thonigen Schlamme bestehend, entleert und das gereinigte Lösegefäß sofort mit frischem Rohsplvin beschickt worden.

Das vorher zweite Kochgefäß wurde nun beim Wiederbeginn der immer die gleiche Richtung innehaltenden Circulation erstes und das frisch gefüllte Lösegefäß trat als viertes ein.

Nach A. Frank enthielt die in die Krystallistrzefäße ablaufende Lauge im Durchschnitt 15 Proc. Chlorkalium und 17,4 Proc. Chlornatrium, nach dem Auskrystallistren aber im Sommer 11,5 Proc. Chlorkalium und 20,6 Proc. Chlornatrium, im Winter hingegen 7,2 Proc. Chlorkalium und 22,7 Proc. Chlornatrium.

Die beim Ablaugen der jeweilig ausgeschalteten Lösekästen gewonnenen dünsnen Laugen wurden nebst einem Theil der aus den Krystallistrkästen abgelassenen Mutterlauge dem höher gestellten, durch Retourdampf der Maschine erhitzten Reservoir für Löselauge zugeführt, während die übrige Mutterlauge dem Sudhaus für die Darstellung von Siedesalz zugeleitet wurde.

Das hier gewonnene Kochsalz wurde frisch gezogen und noch heiß mit reiner Salzsoole gedeckt, wodurch ein geringer Chlorkaliumgehalt desselben fast gänzlich entfernt wurde.

Den in gewöhnlicher Weise geführten Siedeproceß trieb man nur bis zu einer Concentration der Lauge von 28 bis 29° B. (1,236 bis 1,246 spec. Gew. bei 80° C. gewogen), worauf man die klar abgesetzten Laugen ebenfalls in Krystallisträsten abließ.

Dort schied sich aus denselben ein Chlorkalium von ungefähr gleicher Beschaffenheit, wie das direct bei der Auslaugung des Sylvins erhaltene, ab; ebenso war der Gehalt an Chlorkalium und Chlornatrium, der bei der Kochsalzgewinnung abfallenden Mutterlaugen vor und nach der Kryskallisation des Chlorkaliums, nahezu der nämliche, wie er oben für die Sylvinarbeit angegeben wurde.

In beiden Fällen wurde das Product der Arpstallisation durch vorsichtiges Abnehmen in eine obere und eine untere, den Wandungen anhaftende Salzschicht geschieden.

Während die letztere, das etwas schmutzige, sogenannte Nebensalz im trockenen Zustande nur 40 bis 70 Proc. Chlorkalium enthielt und frliher vielsach nur als Düngesalz Verwendung gefunden hatte, kam die mechanisch davon getrennte, blendend weiße obere Schicht direct calcinirt bereits auf einen Reingehalt von 85 bis 95 Proc.

Seit Mitte August 1874 wurde die Aufarbeitung dieses Nebensalzes der Art vorgenommen, daß man mittelst desselben Lösegefäße mit Siebböden beschickte, über welche man die für die Krystallisirkästen bestimmte Lauge laufen ließ, bevor sie in jene gelangte.

Hierdurch wurde einerseits nochmals eine mechanische Reinigung (Filtration) dieser Laugen bewerkstelligt, gleicherzeit aber ging noch ein Austausch von Kochsfalz gegen Chlorkalium vor sich, welcher das Nebensalz schließlich mit nur 1 bis 2 Proc. Chlorkalium zurückließ.

Die Reinheit des zum Auskrystallisten gelangenden, schneeweißen Chlorkaliums der oberen Schicht nahm hierdurch der Art zu, daß es nun regelmäßig sofort als 95 procentiges Product gewonnen wurde, während es vorher häusig nur 75 bis 80 Proc. Chlorkalium enthalten hatte und erst durch Decken mit kaltem Wasser auf obigen Grad gebracht worden war, wobei ihm immer noch ein Stich ins Gelbliche anhaftete.

Dank der besseren Abkühlung fällt im Winter das gewonnene Chlorkalium um mehrere Procent reicher aus, als das der Sommerarbeit entstammende.

Nach von mir umgerechneten Angaben von B. Schultze, der 1874 diesem Betriebe vorgestanden und dem ich auch die vorstehenden Details zumeist verdanke, wurde producirt:

	An Chlori Ganz- und Ha		Dazu verarbeitet an Rohjylvin			
	insgesammt	per Woche	insgesammt	per Woche		
1873	kg	kg	kg	kg		
vom 1. Januar bis 31. December 1874	1 547 660	29 763	11 290 000	217 116		
vom 1. Januar bis 30. October	2 027 157	51 979	13 619 500	391 878		
, 16. Februar bis 15. März .	285 146	71 287	1 562 500	390 625		

Die Gewinnung von 100 kg Chlorkalium in den Producten (90er und 95er Chlorkalium) kostete an:

	% o	h m a t e	rial	Qah.	ស្លែរ		
	Roh= fylvin	kg kg Mt.			Rlafter	(à 15 Mt.)	
1873	kg		kg	Mt.		Mt.	
vom 1. Januar bis 31. December	729,5	25,5	186,02	1,81	0,414	6,21	
vom 1. Januar bis 30. October	671,8	24,03	161,46	1,15	0,238	3,57	
" 16. Februar bis 15. März	548,0	25,3	138,6	0,80	0,218	3,27	

In 1870 waren vom 1. Januar bis 30. April 4 341 000 kg Rohsplvin mit 24 Proc. an Chlorkalium verarbeitet und dagegen producirt worden:

an Chlorfalium . . . 523 500 kg

" Düngesalz 114 150 " mit 25 Proc. Chlorkaliumgehalt, im Ganzen also 552 000 kg Chlorkalium.

Die 100 kg Chlorkalium hatten sich damals noch auf 28 Mt. gestellt. Hiervon entsielen:

8,42 Mt. auf 777 kg Rohsplvin (die 100 kg zu 1,08 Mt., später nur noch zu 1,04 Mt.),

6,40 " " 0,4 Klafter Holz (die Klafter zu 16 Mt.),

8,00 , " Amortisation, Zinsen und Spesen,

5,18 " " Löhne und sonstige Unkosten,

28,00 Mt.

Trot der späterhin wesentlich günstigeren Arbeit machte bereits die hohe Ziffer für allgemeine Unkosten eine Concurrenz mit Staßsurt unmöglich, denn

nach den dortigen Preisen in 1874 hätten die 100 kg Chlorkalium in Kalusz nur mit 12,5 Mt. bezahlt werden können.

Was die Ausnutzung der vorhandenen Apparate, sowie vortheilhafte Arbeit anbelangt, so dürfte das unter besonderer Aufopferung seitens des Dirigenten in der Epoche vom 16. Februar dis 15. März 1874 erzielte Resultat, wie es oben getrennt angegeben ist, nahezu die Grenze des Möglichen erreichen.

Näheres über die Gründe zum Aufgeben dieses Betriebes siehe S. 77. Siehe auch S. 363 über Versuche zur Verarbeitung des Kaluszer Kainits.

Uebersicht der an die Chlorkaliumfabrikation sich auschließenden Fabrikationszweige.

Am innigsten reiht sich hier die Berarbeitung der Abfälle und Nebenproducte an, soweit dieselbe als Nebenzweig von den Chlorkaliumsabriken betrieben wird; von den Berwendungsarten des Chlorkaliums selbst wird hier nur die zur Hers stellung von Kaliumsulfat und Potasche in Betracht gezogen werden, weil diese durch die Höhe ihres Consums mit der Chlorkaliumsabrikation in engster Beziehung steht, auch früher bereits in Staßfurt selbst betrieben wurde.

Die Fabrikation des Conversionssalpeters ist in Lieferung 22 des Handbuches der chemischen Technologie von Bollen-Birnbaum, Bd. 6, Gr. 3 durch

3. Uppmann zur eingehenberen Darftellung gefommen.

Bon den Abfallproducten bient

a. Der Löferücftanb:

- 1. zur Gewinnung des Rieserits, der seinerseits als Rohmaterial für die Fabrikation des Bittersalzes auftritt;
- 2. zur Darstellung bes Glauberfalzes;
- 3. ale Zusat bei ber Herstellung ordinärer Glassorten.

b. Die Endlange ober Chlormagnesiumlange:

- 1. zur Bereitung des festen Chlormagnesiums sowie der Magnesia und des Magnesiacementes;
- 2. zur Fabrifation des Broms.

c. Der Löseschlamm ober Klärschlamm:

zur Herstellung von Düngesalzen, wozu auch noch verschiedene Zwischensproducte der Chlorkaliumfabrikation, sowie die schwefelsaure Kalimagnesia, das Kaliumsulfat und Chlorkalium Berwendung sinden, weshalb dieselbe besser erst nach diesen Producten zur Abhandlung gelangt.

Die Fabrikation der schwefelsauren Kalimagnesia (des Schoenits) sowie des Kaliumsulfats geschieht entweder aus dem Kieserit und Chlor-kalium resp. Carnallit, oder aus dem Kainit und Schoenit als Naturproducten; als weitere Bereitung des Kaliumsulfats schließt sich die durch Erhitzen von Chlorkalium mit Schweselsäure an, welche Salzsäure als Nebenproduct ergiebt.

Hierauf folgt die Gewinnung der Potasche nach dem Leblanc'schen

Berfahren.

Den Schluß bildet die Berarbeitung des Staßsurtits (Boracit) auf Borsäure.

Gewinnung bes Rieserits.

Ueber die chemische Constitution und die Eigenschaften des Rieserits wurde bereits S. 29 das Nöthige angegeben.

Als regelmäßiger Betrieb ist seine Gewinnung nur bei solchen Fabriken im Sang, welche sich des Löserläcktandes durch Wegwaschen entledigen wollen und dabei gezwungen sind, die unlöslichen Theile zurückzuhalten; andere Fabriken nehmen denselben nur auf, sobald sie eigene Verwendung dafür haben oder, so lange durch lebhaftere Nachfrage begünstigt, der höhere Preis hierzu anregt.

Die Eigenthümlichkeit des Kieserits, erst nach seinem Uebergange in Bitterssalz in Wasser löslich zu werden und der Umstand, daß dieser Uebergang in kaltem Wasser sehr langsam durch eine Zwischenstufe hindurch erfolgt, ermöglicht seine Trennung von den ihn umlagernden Salzen.

Dank der Gegenwart des Chlormagnesiums ist der Kieserit beim kochenden Behandeln des Rohsalzes unverändert geblieben und die vom Löserückstande zurücksgehaltene Wärme trägt dazu bei, das daneben vorhandene Steinsalz in Lösung zu führen.

Beim Lagern des Rückstandes hingegen genügt schon die geringe Menge hinterbliebener Waschflüssigkeit, um den größten Theil des Kieserits in jene Zwischenstufe umzuwandeln.

Seine Gewinnung ist daher nur aus frischem Löserückstande praktisch und die geringe Größe seiner rundlichen, aber immerhin schweren Körner ermöglicht durch ein mit Absieben verbundenes Schlämmverfahren, seine Trennung von den dabei besindlichen sonstigen unlöslichen Theilen.

Von letzteren ist der weit überwiegende Anhydrit noch schwerer als der Kieserit, zumeist auch in viel größeren Arystallen vorhanden, die durch ihre Taselsoder Säulenform weniger leicht von der Flüssigkeit fortgeführt werden, während der Boracit haltende Thonschlamm in Wasser noch leichter in Suspension bleibt als der Kieserit.

Der Löseruckstand wird dann entweder wie bei G. Lindemann & Co. durch einen kräftigen Wasserstrahl direct aus dem Lösekessel herausgewaschen oder

mittelft kleiner Förberwagen einem zum Lösen bestimmten trichterförmigen Gefäße zugeführt und dort mit Basser überrieselt.

In beiden Fällen wird die von dem mehlartig frei gewordenen Rieferit getrubte Lösung auf metallenes Drahtgewebe geleitet, deffen Daschen etwa 1 mm

weite Deffnungen haben.

Am besten wendet man dazu geköpertes Messingbrahtgewebe an, wie solches in der Zuckerindustrie für die Centrisugen dient; weniger gut für diesen Zweck sind die gepreßten Salzsiebe, weil ihre auf 5 bis 7 om ohne Unterbrechung parallel verlaufenden Drähte, selbst bei einer Breite der Spalten, die geringer als 1 mm ist, einer höheren Proportion tafelsörmiger Anhydritkrystalle Durchlaß gewähren.

Bei Ropergemebe bleiben biefelben nebft Steinfalgftlidchen und vereinzelten

harteren Borgcittheilchen auf bem Giebe gurud.

Da bas häufig nöthige Abfragen bes Siebes jum Entfernen biefer Theile baffelbe febr abnutt, giebt man ihm entweber eine geneigte Lage, ober man ge-

Hig. 88.

ftaltet es (siehe Fig. 88, Maßstab 3 cm = 1 m) zu einem Cylinder b mit Welle und Speichen, dem die durch die Rinne a zugeleitete Flufsigkeit durch Einlaufen in Becher d die drehende Bewegung ertheilt.

Durch geringe Neigung bes Siebes nach hinten zu geschieht hier die Abstoßung ber gröberen Theile automatisch über die Hinterwand c des zum Weiterflihren der trüben Flüssigkeit

bestimmten Gefäßes hinweg. — Als Sammelgefäß für den Rieferit empfiehlt sich eine, etwa durch Halbiren eines alten Siederohres zu gewinnende Rinne von 6 dis 8 m Länge, siehe Fig. 89 (a. f. S.), welche im Maßstabe von 2 cm = 1 m eine Rieferitwäsche darstellt. Bon b her fließt Baffer über den in einem Trichter durch einen Rost zurückgehaltenen Löserückstand g; der Stoß der unten abfließens den tritben Lösung führt die gröberen Theile f über das schräg ausgestellte Sieb o hinans, während in der Rinne d unterhalb der Einfallstelle zunächst noch etwas Anhydrit, weiterhin aber der Rieserit e zum Absay gelangt.

Richtet man die Reigung der Rinne so ein, daß die Flussigleit, nur noch mit geringer Trubung abläuft, so nimmt dieselbe faßt ausschließlich Thon, Gpps und Boracit als feinsten Schlamm mit fort, der gegenwärtig aber ebenfalls durch Einschalten eines größeren Bassins zur Abscheidung gebracht werden muß.

Durch Befeitigen ber Endpartien läßt sich hier sehr reiner Rieserit gewinnen, boch tann ber Absatz besselben auch in Raften vorgenommen werden, wenn die Salzlösung zunächst einen flachen Raften durchfließt, worin sie ben Anhybrit zuruchzulassen vermag.

Eine Keinere Menge sehr reinen Rieserits tann aus bem beim Ablaufen ber Rohlösung im ersten Absatzgefäße und in der sich anschließenden Rinne hinterbliebenen Rieseritschlamm, siehe dessen Zusammenschung S. 167, durch geringes Waschen mit Wasser dargestellt werben.

Um bas vorzeitige Erhärten zu verhindern, darf der Kieferit nicht zu lange fich felbst überlassen bleiben, da er in größeren Mengen durch die hierbei erfolgende Ausbehnung sogar die Gefäße zu zerreißen vermag; nach einigem Ansammeln wird berselbe daher zusammengehäuft und mittelst Handschaufeln in oben und

Fig. 89.

unten offene, länglich vieredige ober runde, eiferne ober hölzerne Formen eingetragen.

Hierin erhartet die diebreiige Maffe nach etwa 15 Minuten so weit, daß bieselbe beim Umftülpen ber mit henteln versehenen und nach unten etwas versengerten Formen, ihre Gestalt behält und nach einer weiteren Spanne Zeit zum Begführen an ihren Bestimmungsort bereit ist.

Aehnlich wie beim Gyps wird bei ber bas Erhärten bedingenden Aufnahme von Wasser Warme frei, welche den Vorgang noch beschleunigt; im Winter geht das Hartwerden baher langsamer vor sich und es empfiehlt sich, das Formen des Rieserits in einem geschützten Raume vorzunehmen.

Nach einigen Tagen sind die Blöcke im Gewicht von 15 bis 25 kg steinhart geworden, jedoch dauert an ihrer Oberfläche die Wasseraufnahme, kenntlich durch Bröcklichwerden bis zur Bildung von Bittersalz, weiter fort; in Folge dessen mußte der in einer Leopoldshaller Fabrik angestellte Versuch, die Kieseritsteine als Pflaster für einen neu erbauten Schuppen zu benutzen, schleunigst wieder aufgegeben werden, weil die weitere Ausdehnung Sockelmauer und Fachwerk zu zerreißen drohte.

Das Formen dieses ohne jede weitere Verpackung den billigsten und besquemsten Transport zulassenden Blocktieserits wurde zuerst von S. Lindesmann in Anwendung gebracht. 1867 nahmen Vorster & Grüneberg in England ein Patent auf die Einführung desselben, indem sie ihren dortigen Absnehmern gleicherzeit die Anweisung zu seiner Verarbeitung auf Bittersalz übersließen, Frank gegenüber konnte dies jedoch nicht aufrecht erhalten werden, weil er bereits 1865 solchen, zuerst von Lindemann bereitet, dahin ausgeführt hatte.

Dualität. Je nach dem mehr oder weniger sorgfältigen Waschen und Trennen von den unlöslichen Theilen schwankt der Gehalt an diesen sowie an Kochsalz, und bei längerem Lagern ist es der Wassergehalt, welcher bedeutend zunimmt.

In guter Waare, bei welcher öfters eine Garantie auf einen Gehalt von 60 Proc. Magnesiumgehalt geleistet wird, beträgt das Kochsalz selten über 2 Proc. und die unlöslichen Theile meist zwischen 8 und 12 Proc.

Soll der Kieserit gemahlen werden, so muß er vorher durch Calciniren in einem Flammofen (Fig. 69 a. S. 212) seines Wassergehaltes zum größten Theile beraubt werden.

Nachstehend folgt die Zusammensetzung zweier Muster frischen und calcisnirten Kieserits:

•	Fr	ं कि:	Calc	inirt:
	I.	II.	I.	II.
Magnesiumsulfat	fat 60,20 Proc.		81,5 Proc.	77,8 Proc.
Chlornatrium	•	2,1 ,	2,1 ,	2,7 ,
Unlösl. Theile (nament- lich Anhybrit)		13,5 "	14,4 "	17,0 "
Wasser		26,4 "	2,0 ,	2,5 ,
	100,00 Broc.	100,0 Broc.	100,0 Broc.	100.0 Broc.

Da ein Moleciil Arnstallwasser bei I. 9 Proc., bei II. 8,7 Proc. ausmachen würde, waren also 2 bis 3 Mol. besselben aufgenommen worden.

Die Ausbeute von Blocklieserit beträgt etwa 10 Proc. des verarbeiteten Rohsalzes; Wünsche hatte dieselbe durch gute Ausnuzung auf 12 Proc. heraufsgebracht; es wäre also möglich, bedeutende Quantitäten dieses Productes zu geswinnen, doch wird für gewöhnlich nur etwa der zehnte Theil des Löserückstandes auf solchen verarbeitet.

Die Herstellungskosten sind am geringsten bei dem aus dem Kieseritschlamm gewonnenen Producte; bei besonderer Bereitung betragen dieselben je nach der Bequemlichkeit der Einrichtung für 100 kg des Kieserits:

wozu noch 5 bis 8 Pf. Berladelohn kommen würden.

Zur Bereitung von 100 kg calcinirten Kieserits sind bei nicht zu kleinen Posten 140 bis 150 kg Blocklieserit nöthig; die Kosten für das Calciniren stellen sich für diese Quantität auf 20 bis 45 Pf., wovon etwa 2/5 auf Arbeitslohn und 3/5 auf Kohlen kommen, für das Mahlen und Sieben auf 15 bis 30 Pf.

Der Sack ist hier von etwas dichterer Qualität mit etwa 50 Pf., das

Saden und Zunähen mit 3 Pf. in Anschlag zu bringen.

Je geringer die herzustellende Quantität ist, desto höher stellen sich alle diese Kosten durch das Anheizen des Ofens, Berluste in demselben, Reinigen der Mithle, des Siebes u. s. w.

Gegen Ende der sechziger Jahre war fast allgemein Kieserit gewaschen worden, in Folge dessen hatten sich derartige Borräthe angehäuft, daß man oft zufrieden war, nur die Unkosten für das Berladen wieder erstattet zu erhalten; bei der späteren geringen Production wurde Mitte 1885 der Preis per 100 kg für Blocksieserit bei 55 bis 60 Proc. Gehalt an Magnesiumsulfat zu 64 bis 90 Pf. und für calcinirten gemahlenen Kieserit bei 70 bis 75 Proc. Magnesiumssulfat zu 3 Mk. notirt.

Die Beliebtheit für landwirthschaftliche Zwecke des mit 80 bis 90 Pf. berrechneten fein gemahlenen Kieserits als Naturproduct, siehe S. 92, ist demnach sehr erklärlich, wennschon derselbe nur 32 bis 41 Proc. Magnesiumsulfat enthält.

Anwendung des Kieserits. Der meiste Kieserit dient für die Darsstellung von Bittersalz, vor dem er namentlich den billigen Transport voraus hat, in zweiter Linie kommt wohl die Anwendung für Kaliumsulfat. Der Bezug des calcinirten Kieserits kann Vortheile durch seine leichtere Löslichkeit bieten, siehe S. 276.

Für Verwendungsarten, welche specieller den Kieserit im Auge hatten, crshielt G. Clemm, der durch Versuche eine im Vergleich mit dem Vittersalz viel leichtere Abgabe der Schweselsäure beobachtet haben wollte, ein französisches Patent vom 6. October 1863 (Wagner's Jahresb. 1864, 256 u. 1865, 288), worin er früher von Ramon de Luna und Balard veröffentlichte Arbeiten auf den Kieserit übertrug und erweiterte.

Ramon de Luna (Compt. rend. 1855, Nr. 9; Dingl. pol. J. 138, 238) wollte, im Großen arbeitend, durch Erhißen von 2 Thln. des namentlich in der Provinz Toledo vorkommenden, krystallisirten Bittersalzes mit einem Theile Kochsalz bis zum Rothglühen einen Rücktand erhalten haben, der neben Natriumssulfat nur noch wenig unzersetzes Magnesiumsulfat enthielt und hiervon durch Zusatz von etwas Kalkmilch beim Auslösen mit Wasser von 90° befreit wurde.

Ebenso wollte er Salpetersäure von 40° B. durch Erhitzen bis zum Glühen von 2 Thln. Bittersalz mit einem Theile Kali = oder Natronsalpeter dargestellt haben; auch empfahl er zur Chlorbereitung starkes Erhitzen eines Gemisches von Bittersalz, Chlornatrium und Braunstein.

Rach Lunge (Sodaindustrie 26) hat Lord Dundonald bereits 1795 ein Patent erhalten, aus Bittersalz und Steinsalz, die mit Wasser und eisenhaltigem Thon gemengt und geformt, in einem Flammofen erhitzt werden sollten, Glaubersalz zu gewinnen.

Clemm hatte zunächst den von den Salzwerken ausgeklaubten Rieserit mit damals etwa 24 Proc. Magnesiumsulfat im Auge, von dem er im Patente sagt, daß er "gemahlen, sodann durch Auswaschen mit Wasser von etwa anhängenden oder eingeschlossenen Chloralkalien gereinigt und hierauf zu Rugeln, Cylindern oder Ziegeln zusammengepreßt oder gestampst" in Mussels oder Flammösen, oder wenn bereits gesormt, in Thoncylindern unter Zusührung von Wasserdamps geglüht und seiner Schweselsäure beraubt werden solle.

Die Schwefelfäure sollte bann in Bleikammern ober fonstigen Apparaten conbensirt werden.

Leichter gelang ihm diese Zersetzung im Gemenge mit Kohle, wobei sedoch viel schweslige Säure gebildet wurde oder unter Beigabe eines gleichen und noch besser eines halben Moleculs Chlornatrium resp. Chlorkalium.

Hierbei sollte unter Entweichen von Salzsäure freie Magnesia und ein Doppelsulfat des Magnesiums mit dem betreffenden Alkalisulfat hinterbleiben.

Die restirende unlösliche Magnesia wollte Elemm nach dem Hydratisiren durch Gyps wieder in Magnesiumsulfat überführen.

Ans einer kochend gesättigten Lösung von Steinsalz mit seinem doppelten Aequivalent Kieserit stellte er nach dem Vorgange Balard's das Doppelsalz des Wagnesiumsulfats mit dem Natriumsulfat dar, welches er ja auch auf trockenem Wege erhalten hatte.

Durch Verdampfen sollte aus der gesättigten Lösung dieses Doppelsulfats wasserfreics Glaubersalz ausgesoggt werden, was jedoch bei der geringen Ausbeute und Kostspieligkeit des Versahrens nicht mit der Gewinnung in der Kälte conscurriren konnte.

S. Rerner und C. Gundelach, welche diese in einer bei Börnede geslegenen Sulfat-Versuchsfabrit in Anwendung gebrachten Methoden einer Prüfung unterzogen, fanden nach mündlicher Mittheilung, daß die betreffenden Zersexungen teineswegs so glatt und leicht vor sich gingen; zur Gewinnung der im Rieserit enthaltenen Schwefelsäure empfehlen sie, auf Versuche im Rleinen gestützt, in gewöhnlichen Röstöfen ein Gemenge von Pyrit mit calcinirtem Rieserit der Glübhitze auszusetzen.

Precht (Chem. Ind. 1881, 350) schlägt vor, den Rieserit anstatt des Chlormagnesiums auf Magnesia, zur Herstellung basischer Steine, zu verarbeiten.

Um das Mahlen zu erleichtern, soll der Kieserit gleich bei der Sewinnung mit 10 Proc. Braunkohlenstaub gemengt und am besten in Form dünner Platten in Muffelöfen, oder in vertical stehenden Thonretorten geglüht werden.

Nach der Formel: 2MgSO₄ + C = 2MgO + 2SO₂ + CO₂ entsteht hierbei unter Entweichen von Kohlensäure und schwefliger Säure Magnesia, welche weiß von Farbe der Hauptsache nach nur durch Calciumsulfuret verunreinigt ist. Letzteres kann durch Kochen des Productes mit einer Lösung von

Chlormagnesium unter Entweichen von Schwefelwasserstoff in Chlorcalcium und sich abscheibende Magnesia zerlegt werden.

Bei einem Gehalt des Kicserits an 60 Proc. Magnesiumsulfat würde die Ausbeute an Magnesia etwa 20 Proc. betragen.

Ein den Bleikammern schäblicher Gehalt an Salzsäure der hierbei gewonnenen schwesligen Säure soll durch Waschen des Gases zurückgehalten werden; einfacher dürfte es jedoch sein, durch sorgfältigeres Waschen dem Kieserit bereits das diese Störung veranlassende Chlornatrium zu entziehen.

H. Grüneberg (Ber. chem. Gef. 1872, 840) versuchte, wohl von der guten Wirkung des Calciumsulfats im Scott'schen Cement ausgehend, mittelst des Kieserits einen ähnlichen Cement darzustellen.

Zwei Mischungsgewichte Kieserit mit einem Mischungsgewichte Kalthydrat und Wasser gemengt, erstarrten unter Erwärmung, indem die Hälfte des Kieserits mit dem Kalthydrat in Calciumsulfat und Magnesia überging. Wurde das bisher nicht weiter brauchbare Product ziemlich stark geglüht und nach dem Pulvern aufs Neue mit Wasser angerührt, so erhärtete dasselbe zu einer marmorähnlichen Masse, die der Feuchtigkeit dis zu einem gewissen Grade widerstand und namentlich durch ihre größere Härte vor dem Syps den Vorzug verdienen dürfte.

Nach dem Borgange Archereau's und Anderer, die durch Glühen von Syps mit Kieselsäure ersteren in schweslige Säure und Sauerstoff zerlegen, das Gemisch beider aber dadurch trennen wollen, daß sie es abgefühlt einem Drucke von 3 bis 4 Atmosphären aussetzen und so die schweslige Säure in verdichteter Form und sür Eiserzeugung tauglich gewinnen, schlug Wagner vor, den Kieserit (Wagner's Jahresb. 1865, 271) namentlich unter Zusat von Borstäure in gleicher Weise zur Darstellung von Sauerstoff und schwesliger Säure zu verwenden.

1 kg Kieserit würde hierbei 115,9 g ober 90,9 Liter Sauerstoffgas ergeben und die hinterbleibende borsaure Magnesia könnte durch wässerige schweslige Säure wieder in Borsäure und zum Bleichen dienendes Magnesiumsulsit zerlegt werden.

Bitterfalz ans Rieferit.

Allgemeines über Bitterfalz. Epsomit. Schwefelsaure Talkerde.

$$MgOSO^3 + 7HO = MgSO_4 + 7H_2O.$$

1 Mol. MgO =
$$40 = 16,26$$
 Proc.

1 , $SO_3 = 80 = 32,52$, MgO $40 = 33,33$ Proc.

7 , $H_2O = 126 = 51,22$, $SO_3 = 80 = 66,67$, Molecular gewicht $246 = 100,00$ Proc.

Das Bittersalz wurde 1695 zuerst aus dem Spsomer Bitterwasser dar= gestellt.

Aus der Zersetzung von Magnesiumsilicat ober Magnesiumcarbonat in Berührung mit verwitternden Schwefelkiesen oder Sppslösung resultirend, gelangt es in die Quellen und in das Meerwasser und tritt als Verdunstungsrücksand oft auch in fester Form auf.

So sollen bei Shell Mound am Tennesseesslusse (Nordamerika) und bei Omaha an der Union Pacific Sisenbahn mächtige Ablagerungen des Epsomits vorkommen, von denen die letztere durch Gegenwart von Chlormagnessum sich als Rest einer ehemaligen Ablagerung von Mutterlaugensalzen documentirt.

Mit ihm zusammen auftretendes Natriumsulfat ist meist wohl auf Kosten vorhandenen Chlornatriums entstanden, so im Astrakanit, Na₂ SO₄, Mg SO₄ + 4H₂O, bei dessen Bildung in den Bitterseen Südrußlands nach meiner Ansicht (Chem. Ztg. 9, 451) wohl auch die Winterkälte eine Rolle gespielt und das unter diesen Bedingungen löslichere Chlornatrium über dem Astrakanit geschichtet hat.

Das Bittersalz krystallisirt in Nadeln oder Prismen des rhombischen Systems, die gewöhnlich mit zwei Flächen zugeschärft sind.

Spec. Gew. des Bittersalzes 1,67 bis 1,68; des wasserfreien Magnestumsulfats 2,65.

Spec. Wärme des krystallisirten Bittersalzes

bei 20 bis 42° nach Kopp 0,3165
" 22 " 100° " Pape 0,407,

bes wafferfreien Magnestumfulfats

bei 25 bis 100° nach Pape 0,225.

Beim Mengen von 100 Thln. Wasser mit 85 Thln. Bittersalz, beides von Temperatur der Luft, trat nach Rüdorff eine Temperaturerniedrigung der Lösung um 8° ein.

Bei 0° sollen 100 Thle. Wasser 25,76 Thle. Magnesiumsulfat und für jeden weiteren Grad noch 0,47816 Thle. desselben aufnehmen.

	100 Thle. V Wagnefit	••	100 Thle. Löf nach obige	
	nach obigen Zahlen	nach Mulber	Magnesiumsulfat	troftallifirtes Bitterjalz
Bei 00	25,8 The.	26,9 Thle.	20,51 Thle.	42,05 Thle.
100	30,5 "	31,5 "	23,37 "	47,91 "
200	35,3 ,	36,2	26,09 ,	53,48 "
30°	40,1 ,	40,9 "	28,62 ,	58,67 _n
400	44,9 ,	45,6 ,	30,99 ,	63,52 "
50°	49,7 ,	50,3 ,	33,20 ,	68,06 "
600	54,5 ,	55,0 "	35,28 "	72,31 "
700	59,2 ,	59,6	37,19 "	76,23 "
80_0	64,0 ,	64,2 ,	39,03 ,	80,01 "
60_0	68,8 ,	68,9 ,	40,76 "	83,55 "
100°	73,6 ,	73,8 "	42,40 "	86,91 "
Pfeiffer,	Rali-Industrie.		'	18

Bergleichung des specif. Gew. und Gehaltes von Lösungen der schwefelsauren Magnesia nach Gerlach bei 15°.
Wasser von 15° = 1 gesetzt.

Procente an MgSO4	Specif. Gew. an		Procente an Specif. Gew MgSO4		Procente an MgSO ₄ +7H ₂ O		
1	1,01031	2,05	14	1,15083	28,70		
2	1,02062	4,10	15	1,16222	30,75		
3	1,03092	6,15	16	1,17420	32,80		
4	1,04123	8,20	17	1,18618	34,85		
5	1,05154	10,25	18	1,19816	36,90		
6	1,06229	12,30	19	1,21014	38,95		
7	1,07304	14,35	20	1,22212	41,00		
8	1,08379	16,40	21	1,23465	43,05		
9	1,09454	18,45	22	1 ,24 718	45,10		
10	1,10529	20,50	2 3	1,25972	47,15		
11	1,11668	22,55	24	1,27225	49,20		
12	1,12806	24,60	25	1,28478	51,25		
13	1,13 94 5	26,65	25,24 8	1,28802	51,76		

Dichte von Lösungen des Bittersalzes nach Oudemans (Ztschr. anal. Ch. 1868, 419).

Procente an Mg S O ₄ +7H ₂ ()	Spec. Gew.	Procente an MgSO ₄ +7H ₂ O	Spec. Gew.	Procente an +7H ₂ O MgSO ₄	Spec. Gew.	Procente an MgSO ₄ +7H ₂ O	Spec. Gew.
5	1,024	9	1,044	25	1,128	36	1,190
6	1,029	10	1,049	28	1,145	38	1,202
7	1,034	15	1,075	30	1,156	39	1,208
8	1,039	20	1,101	35	1,185	40	1,214

In 100 Thin. bei 15° gefättigter Lösung sind nach Schiff enthalten: Bei Weingeist, dessen Gew.=Proc. an Alkohol betragen:

10	20	40
39,3 Thle.	21,3 Thle.	1,62 Thle. fryst. Bittersalz

Bei Gemengen mehrerer Salze, welche entweder unter einander Doppelsalze oder Krystalle isomorpher Mischungen bilden, verdrängt nach Rüdorff (Ber. chem. Ges. 18, 1159) ein Ueberschuß des einen eine gewisse Menge des anderen aus der Lösung, während bei Salzen, welche eine derartige, gegenseitige moleculare Attraction nicht besitzen, weder das eine noch das andere Salz eine Wirkung auf die gesättigte Lösung eines Gemenges beider ausübt.

Die 7 Mol. Wasser des Bittersalzes sind nicht sämmtlich in gleicher Weise gebunden. So tritt an die Stelle des siebenten Moleculs häusig ein Molecul Kaliumsulfat ober Natriumsulfat; im Astrakanit sind nur noch vier derselben vorshanden, im Kieserit durch Wirkung des Chlormagnesiums nur noch eins.

Auch beim Erhitzen des Bittersalzes tritt dieser Umstand hervor, indem 5 Mol. bei 100° weggehen (nach Thorn restirt bei 100 bis 130° 1½ Mol.), das sechste beim Erhitzen die 160° und das letzte erst über dieser Temperatur.

Dem Wasserdampfe von 100° C. ausgesetzt verliert Bittersalz 1 Mol. seines Wassers.

In Weißglühhitze wird Magnesiumsulfat in Berührung mit Kohle zu hinterbleibender Magnesia zerlegt.

Geschichtliches. Namentlich zur Appretur von Baumwollengeweben benutt, ist in England der Consum an Bittersalz stets viel bedeutender gewesen, als in anderen Ländern; aus Magnesit und Schwefelsäure dargestellt, betrug der jährliche Berbrauch dort in der zweiten Hälfte der sechziger Jahre bereits 12 Mill. Kilogramm.

Trothem Freydier=Dubreul (Ber. chem. Ges. 1873, 1270) nachwiesen, daß statt der Schwefelsäure schweslige Säure für diese Fabrikation verwendet werden könnte, ist seit dem Auftreten des Blocklieserits als Handelsproduct der Magnesit und Dolomit als Rohmaterial auch dort fast gänzlich verdrängt worden.

In Staffurt wurde die Gewinnung aus Rieserit nach der Krisis von 1864 namentlich von Borster & Grüneberg und Friedr. Müller aufgenommen, bei der damaligen Geringfügigkeit des deutschen Consums aber später wieder aufgegeben.

Von Ende 1870 ab waren dann Wüstenhagen & Co. in Hecklingen alleinige Vertreter dieser Branche, bis 1873 die Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall und weiterhin auch die Staßfurter Chemische Fabrik dieselbe ebenfalls aufnahmen.

Der beutsche Consum, ber Mitte ber siebziger Jahre etwa 500 000 kg bestragen haben mag, ist gegenwärtig auf eine Höhe von 2,5 Mill. Kilogramm angewachsen, während Ausgangs der siebziger Jahre die zur Zeit in eine Actiengesellschaft umgewandelte Fabrik von William Jones & Co. in Riddlesbro's on Tees allein bereits 3,5 Mill. Kilogramm Bittersalz darstellte.

Die Gewinnung des Bittersalzes aus dem Kieserit geschieht entweder durch Auskrystallisiren einer heiß gesättigten Lösung, wobei dann nur die Mutterlauge verdampft wird (Vereinigte Chemische Fabriken) oder durch vor-

heriges Berdampfen einer weniger concentrirten Lösung (Wüstenhagen und Jones).

Das Trocknen der Krystalle nimmt man in Deutschland durch Wärme vor, in England dienen hierfür Centrifugen.

Lösen bes Rieferits.

Wie früher gesagt, nimmt der Kieserit durch Calciniren zum Berjagen seines Krystallwassers, wozu eine Temperatur von über 160° nöthig ist, die leichte Löslichkeit des gewöhnlichen Magnesiumsulfats an; diese Methode wurde von Borster & Grüneberg angewandt und in England eingeführt.

Bei Wisstenhagen wird der an der Luft etwas verwitterte Kieserit ohne weitere Vorbereitung mittelst Dampf gelöst, wozu ein etwas größerer Dampf=

aufwand nöthig ist.

Die einfachste Methobe, benselben löslich zu machen, fand Wünsche 1873; bieselbe beruht in dem Einweichen des in Stücke zerschlagenen Kieserits in Mutter-lauge von der Bittersalzgewinnung, die auch mit Wasser verdünnt werden kann. Der Kieserit geht hierin unter allmäligem Bordringen bis zur Mitte in Bitterssalz über, was sich durch den geringeren Zusammenhang und eine streisig krystallisnische Structur der durchgebrochenen Stücke zu erkennen giebt. Da er hierbei sein Bolumen start erhöht, darf er nur locker eingelegt werden und um die Wirskungen der Ausdehnung auf die Kastenwandungen zu vermeiden, hatte Wünsche biesen eine nach oben start erweiterte Form gegeben.

Biel langsamer geht diese Umwandlung durch öfteres Ueberspritzen des in Stücke zerschlagenen Rieserits mittelst einer solchen Bittersalzlösung vor sich.

Diese Methode von Wilnsche hat den Vorzug, direct viel Dampf beim Lösen zu sparen, weiter aber auch noch das Verdampfen des als Krystallwasser aufgenommenen Antheils der Lauge zu vermeiden.

Bum lösen des Rieserits dienen ahnliche mit Einströmung directen Dampfes versehene Gefäße, wie die für Chlorkalium beschriebenen lösekessel.

Dank der Anwendung calcinirten Kieserits genügte bei Jones, wo ich 1871 diese Fabrikation sah, ein gußeiserner Cylinder von etwa 4 cbm Inhalt für die damals schon bedeutende Production.

In demselben war ein stehendes Rührwerk angebracht und die Uebertragung der Bewegung auf das über dem Lösegefäß befindliche und mit bequemer Auserückvorrichtung versehene Zahnradvorgelege geschah durch eine schlaff hängende Kette, wodurch die bei Anwendung von Riemen häusig vorkommenden Störungen im Betriebe vermieden wurden.

Bei Wüstenhagen war früher eine Anzahl Lösekessel von noch geringeren Dimensionen im Gebrauch, welche etwa in halber Höhe doppelte Lochböden trugen, auf die schräg und locker eingestellt die Kieseritsteine von 20 bis 25 kg Gewicht direct aufgegeben wurden; gegenwärtig sind dieselben durch größere Lösekessel.

Hier wie bei Jones wurde durch Einlassen von Dampf die Lösung in Wasser, trübe und mit wenig über 100° Temperatur gewogen, nur bis etwa

32° B. (1,2788 spec. Gew.) gesättigt. Bei dem gewöhnlichen Kochsalzgehalt des Kieserits von 2 Proc. entsprach dieser Grad einer kalt gesättigten Lösung, welche also noch kein Bittersalz abschied. Die trübe Lösung wurde dann in Klärskäften abgelassen, von denen bei Wüstenhagen eine ganze Anzahl vorhanden war, welche der Reihe nach beschickt wurden; am Grunde des Lösekessels und auf dem Doppelboden hinterblieb hierbei nur etwas grober Anhydrit, der von Zeit zu Zeit entsernt wurde.

Nach dem Stehen über Nacht war die Lösung völlig klar abgesetzt und konnte nun durch Abhebern von dem am Boden lagernden aschgrauen Schlamme getrennt werden.

Letteren ließ man ebenfalls von einer Anzahl Operationen zusammenkommen, wobei er sich so dicht zusammensetzte, daß er mit der Schaufel bequem ausgestochen und ohne besonderen Berlust an Lösung beseitigt werden konnte.

Bei Jones wurde der trübe Theil der Lösung noch durch Leinentuch filtrirt, welches über ein Reservoir gespannt war, und gegenwärtig wird dort wohl eine Filterpresse die prompte Trennung des Schlammes von der Lauge besorgen.

Bei Anwendung der vorbeschriebenen Ueberführung des Kieserits in Bitterssalz durch Aufgeben einer Lösung desselben, würde auch Ablaugen mit kaltem oder mäßig warmem Wasser bereits zum Ziele führen.

Man hätte dann nur eine Anzahl jener Gefäße nach Art eines Shanks'schen Laugespstems zusammen zu kuppeln und die kalt gesättigte Lauge immer von dem zuletzt mit Kieserit in Stücken lose beschickten Kasten abzuziehen, das Wasser aber am anderen Ende des Systems aufzugeben.

Bei den Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall waren zwei mit Rührwerken versehene Lösekessel von etwa 20 chm Inhalt im Gebrauch, und die Lösung des unter Kochen eingetragenen gröblich zerkleinerten Kieserits wurde kochend und trüb gewogen im Sommer zu 36° B. (1,325 spec. Gew.), im Winter zu 35° B. (1,313 spec. Gew.) gebracht.

Dank des großen Inhalts konnte man dieselbe ohne zu starke Abkühlung genügend lange sich klären lassen (was bei einer kochend gesättigten Lösung auch leichter vor sich geht), darauf aber klar abgehebert direct in die eisernen Krystallisirs kästen überziehen.

Der im lösekessel hinterbliebene Rückstand wurde unter dem Gange des Rührwerks mit viel Wasser aufgekocht und die Masse nun erst in einen Absatzstaften entleert.

Die von dem völlig erschöpften Absatz getrennte dünne Lauge diente für die nächste Löseoperation an Stelle von Wasser.

Berdampfung und Krystallisation der Bittersalzlaugen.

Die Verdampfung der kalt gesättigten klaren Lösung geschah bei Wüsten=
hagen in Sattelpfannen mit flach gewölbter Bodenplatte, die bei 6 m Länge
etwa einen Meter größte Tiefe hatten und durch eine vorgelegte Treppenrosts
feuerung für Braunkohlen geheizt wurden.

Bei Jones dienten ordinäre Steinkohlen zum Heizen der beiden Flamms rohrpfannen von 9 m Länge bei 1,25 m Tiefe, von denen jede mit drei Flammsrohren, die seitlichen von 35 cm Durchmesser, versehen war.

In diesen Apparaten, deren nähere Beschreibung bereits beim Chlorkalium gegeben wurde, Fig. 63 bis 66 auf S. 190, brachte man die Lauge im Winter auf 34°B. (1,3015 spec. Gew.), im Sommer auf 35°B. und heberte dieselbe nach einstündigem Absehen in die Krystallisirgefäße ab.

Bei Wüstenhagen waren die eisernen Arnstallisträsten mit Holzbühnen in Größe und Form vollfommen mit den bei Chlorkalium, Fig. 39, S. 173, gezeichneten, identisch, bei Jones hatte man dagegen theils eiserne, theils hölzerne Kästen ähnlicher Form mit Walzblei von 3 mm Dide ausgefüttert, damit bei dem ausschließlichen Gebrauch des dortigen Productes für Appreturzwecke jede Berührung mit Eisen ausgeschlossen sei.

Unter möglichster Abhaltung kalten Luftzuges war nach drei dis vier Tagen die Lauge annähernd auf die Temperatur der Luft angekommen und am Boden hatte sich eine 25 bis 30 cm dicke Schicht eines lockeren, gleichmäßig ausgebildeten Salzes in dünn säulenförmigen Krystallen abgesetzt.

An den Wandungen hatte die Schicht nur 8 bis 10 cm Stärke und da, wo kalter Luftzug zugekonnt hatte, fand sich häufig ein Salz in harten, würfelförmig verkürzten Prismen, oft von 2 bis 3 cm Durchmesser vor, welches getrennt ge-halten wurde.

In den bleiausgeschlagenen Rästen tam dies nur seltener vor, auch war dort das Salz feiner nadelförmig, was durch etwas stärkeres Berbampfen veranlaßt wurde.

In beiden Fällen war das auskrystallisite Salz frei von Kochsalz, dagegen war der Chlornatriumgehalt der Mutterlauge bereits auf 5 bis 6 Proc. des wasserfreien Salzrückstandes angewachsen, während er in der Rohlösung nur etwa 2,5 bis 3 Proc. desselben betragen hatte.

Bei Jones, wo das Klären der Rohlaugen nicht so gründlich geschah, setzte sich auch, begünstigt durch die etwas höhere Verdampfung am Grunde der Pfannen ziemlich viel Schlamm ab, der nach dem Abhebern der klaren Lauge mit Wasser herausgespült, von der oben sich sammelnden Lauge getrennt und nochmals mit Wasser erschöpft wurde.

Die hinterbliebenen Mutterlaugen wurden wiederholt zum nämlichen Grade verdampft, wonach sie immer wieder ähnlich reichliche Absätze von Bittersalz ersgaben, welches nun aber einen geringen Gehalt an Kochsalz aufwies.

Die allmälig eine dunklere Farbe zeigende Lauge wurde darauf einmal bis zur kräftigen Salzhaut 35 bis 36° B. (1,313 bis 1,325 spec. Gew.) concentrirt, worauf ein Salz auskrystallisirte, welches durch Umlösen zu gute gemacht wurde; die Mutterlauge desselben wurde dann als weiter unbrauchbar weggelassen. Dieses Salz ließ bereits an seiner Oberfläche kleine Würfelchen von Kochsalz erkennen, auch enthielt es meist etwas wasserärmeres Salz, sowie ein Doppelsulfat des Natriums und Magnesiums (Na2SO4, MgSO4 + 6H2O) 1).

¹⁾ Da die Bildung dieses Doppelsalzes nur bei einer Temperatur von über 36,5° stattfinden soll, wäre es möglich, durch rechtzeitiges Trennen der Lauge, beim weiteren Erkalten noch etwas reineres Salz zu gewinnen.

Rach vorherigem geringen Abspülen mit Wasser ergiebt dasselbe burch Umtroftallistren aus kochend gesättigter Lösung ein brauchbares Bittersalz und eine Mutterlange, die der Ubrigen zugefügt wird.

Das, wie früher gesagt, getrennt gehaltene harte Wandsalz wird mit Wasser zu einer taltgesättigten Winng gebracht, welche bazu dient, das auf den Bühnen abgetropfte Bittersalz durch Ueberrieseln von der noch anhängenden Mutterlange

ju befreien und etwas zu reinigen.

Sämmtliche Partien des Bittersalzes wurden früher auf einer Lede zusammengeführt, so daß durch das weiterhin noch vervollständigte Mengen eine mittlere Qualität mit 0,5 bis 1 Proc. Kochsalzgehalt resultirte; gegenwärtig werden durch Setrennthalten mehrere Qualitäten producirt, von denen die reinste sast gänzlich frei von Kochsalz ist.

Fertigftellung bes Bitterfalges burch Centrifugiren ober Trodnen.

Bei Jones wurde bas in den Aroftallistrtaften zusammengehäufte Salg direct ber Wirtung einer Centrifuge (essorouse, in Nordfrantreich turbine)

Fig. 90.

Fig. 90 (Makftab 3 cm == 1 m) ausgesett, wobei bie burch ben Sieblorb b aus geföpertem Deffingbrahtgewebe ausgeschleuberte Mutterlauge pon bem außeifernen Dtantel c gurudgehalten bei d gum Abflug tam und gegen Enbe ber Operation burch Einfprigen von 1 bie 2 Liter, aus gröberen Rrnftallen gewonnener, talt gefättigter Bitterfalglöfung noch vollftanbiger entfernt wurde; Mutterlangenfals weichte man vor biefer Behandlung

mit etwas taltem Baffer ein. — Der Betrieb ber zulet etwa 1000 Touren per Minute ausstührenden Centrifuge geschah durch die Riemenscheibe a und den Riemen f von unten her; in circa 10 Minuten war eine Operation vollendet, so daß im Tage 2000 kg fertig gestellt werden konnten.

Durch die lebhafte Bewegung wurde das frische Salz in seine elementare Gestalt zerlegt und tam als eine sich taum noch seucht anfühlende Masse von seinen, seidenglänzenden Nadeln mit 3 bis 5 Proc. Feuchtigkeit in mit blauem Papier ausgeschlagene Fässer von etwa 100 kg Inhalt.

Dant biefer einfachen Bereitung wurde bas Product bort jur Balfte bes

bamale in Dentichland bafür geforberten Breifes abgegeben.

Bei Buftenhagen wird bas Bitterfalz in einer neben dem Arpftallifits raum in ber ersten Stage über bem Padraum gelegenen, geheizten Trockenftube (otuvo) gründlich getrochnet.

Die Stizze Fig. 91 zeigt im Magstabe von 1 om == 1 m biese Einrichtung. Der Elevator A befördert das Bitterfalz aus der Lede nach der Trodenstammer, wo es durch Frauen möglichst gleichmäßig in 5 bis 6 cm dider Schicht auf Trodentischen B ausgebreitet wird, von denen je vier liber einander hölzerne Stellagen bilden, welche den gesammten Raum aufs Beste ausnutzen.

Fig. 91.

Durch mehrmaliges Umharten und Wenden wird es hier bei einer zwischen 35 und 45° erhaltenen Temperatur binnen vier bis sechs Stunden zur Trockene gebracht; unterbleibt das Wenden, so beginnt an der Oberfläche das Salz bereits zu verwittern, bevor es bis unten hin trocken geworden ist.

Die Deizung geschah früher burch einen Calorifern, bessen Warmiuft in ben Eisenblechrohren a circulirte, weiter aber noch burch ben bie Rohre b burch- laufenben Abdampf ber Maschine, zu dem auch noch directer Dampf zugelaffen werben konnte.

Da ein zu farkes Trodnen nicht nur einen Gewichtsverlust veranlassen, sondern auch noch dem Aussehen der Waare schaden und ihr den natürlichen Arhstallglanz nehmen würde, ist es wichtig, einen Luftwechsel hervorzurufen. Der Bentilator C führte deshalb einen kräftigen Strom trockener Luft zu, welche durch Deffnungen in senkrechten Blechrohren, wie bei d ein solches dargestellt ist, zwischen den Trockentischen entwich.

Zum Abziehen der feuchten Luft waren gleichmäßig vertheilt eine Auzahl Bentilationsrohre D vorhanden, über dem Dach durch Hauben geschützt und mit Klappen zum Reguliren des Zuges versehen.

Mitten im Raume fand sich an der Stellage E aufgehangen ein Aufschüttetrichter e, der durch einen Dreischlag in Rüttelbewegung versetzt, das aufgegebene
trockene Salz zwischen zwei in entgegengesetzter Drehung befindlichen hölzernen Balzen hindurch passiren ließ.

Da die Walzen einen spaltförmigen Zwischenraum von 1 cm Breite frei ließen, wurden zusammengebackene Klumpen nur zerdrückt und die frei gelegten Krystalle gelangten durch die Längsmaschen des gleichfalls in Rüttelbewegung befindlichen Siebes f in den Sammeltrichter F, aus dem die untergestellten Fässer von 150 bis 250 kg Inhalt durch Ziehen eines Schiebers gefüllt werden konnten.

Die Längsbrähte des gepreßten Salzsiebes hatten 2 mm Stärke und ließen Spalten von gleicher Weite zwischen sich, so daß gröbere Klümpchen über das Sieb hinausgeführt und umgelöst wurden; gegenwärtig ist statt dieser etwas complicirten Vorrichtung eine kleine, innen emaillirte eiserne Salzmühle mit weistem Ausfallspalt im Gebrauch, welche, je nachdem sie gestellt wird, ohne Abfall zu geben, das Salz ebenfalls nur zerdrückt ober auch pulverisirt.

In Folge der Einführung des Verdampfens der Chlorkaliumlaugen mittelst Dampf und Vacuum, siehe S. 194, wurde jede andere Wärmequelle überstüssig. An Stelle der Blechrohre a durchläuft die gußeiserne Brüdenleitung der Vacuumpfanne den Trockenraum, bevor sie zur Vacuumpumpe gelangt und in dem engeren Rohr b läßt man wohl den vom Heizen des Vacuumapparates abgehenden Dampf oder das dort condensirte Wasser circuliren.

Auch der Bentilator steht unbenutzt da, hingegen hat man das Dach in seiner ganzen Länge oben geöffnet und mit einem Brodemfang überdeckt; bei trockenem Wetter werden außerdem noch die Fenster geöffnet, wobei aber vorsgehangenes Saczeug einen Schutz gegen Staub und Ruß gewährt.

Bei den chemischen Fabriken zu Leopoldshall war die Trockenstube durch am Boden hinlaufende Dampfrohre geheizt und flache Horden von reichlich 1 m Länge und 50 cm Breite wurden fertig beschickt in Abständen von 15 cm über einander in ein festes Gestell eingeschoben.

Das Sieben des trockenen Productes geschah durch Handbetrieb und der Gehalt besselben an Chlornatrium blieb unter 0,5 Proc.

Zur Darstellung von 100 kg Bittersalz sind unter Boraussetzung eines größeren Betriebes und einer mittleren Qualität des Productes nöthig:

```
125 bis 130 kg Kieserit à 70 Pf. . . = 0,86 bis 0,91 Mt. 25 kg Steinkohle ober 0,75 bis 1 hl Braunkohle à 32 Pf. . . = 0,24 , 0,32 , Transport 1,10 bis 1,23 Mf.
```

						T	ran	spo	rt		1,10	bis	1,23	Mt.
Arbeitslohn .		•	•	•	•	•	•	•	•	==	0,50	77	1,00	n
Faßtage			•	•	•	•	•	•	•	==	1,00	77	1,00	77
Sonstige Untost	en	•	•	•	•	•	•	•	•	=	0,25	77	0,50	n
					(In	ලා	ımır	ıa		2,85	bis	3,73	Mt.

Wissenhagen stellt zur Zeit drei verschiedene Qualitäten des Bittersalzes her, von denen die der deutschen Pharmacopoe entsprechende, mit Im bezeichnete, nur noch einige Hundertstel Procent Chlornatrium enthält und je nachdem dasselbe in Säcken oder Fässern verpackt werden soll, mit 6,60 Mt. oder 7 Mt. per 100 kg berechnet wird.

Das gewöhnliche I., welches der früheren Waare entspricht und bis zu 0,5 Proc. Chlor, entsprechend 0,82 Proc. Chlornatrium enthält, kostet in gleicher Weise per 100 kg 5,20 bis 5,50 Mk.

Ein drittes für technische Zwecke namentlich in Appreturanstalten benutztes, welches etwa 0,25 Proc. Chlor gleich 0,41 Proc. Chlornatrium aufweist, kostet fein oder gröber gemahlen per 100 kg circa 4 Mt.; lettere Waare, die früher nicht existirte, kommt mit dem damaligen Preise des englischen Productes überein dürfte jenes an Reingehalt aber wesentlich übertreffen, da sie richtig getrocknet ist.

Die Prüfung des Bittersalzes auf Chlornatrium geschieht direct durch titrirte Silberlösung mit chromsaurem Kali als Indicator.

Um zu wissen, ob der Chlorgehalt theilweise auch als Chlormagnesium vorshanden ist, was aus nicht normal gewaschenem Kieserit, aber auch aus den Mutterlaugen stammen kann (worin ja eine theilweise Umsetzung des Chlornatriums zu Natriumsulfat statt hat), wird das Bittersalz direct mit absolutem Alkohol extrahirt.

Für die Anwendung zur Appretur ist diese Prüfung von Wichtigkeit, weil das Chlormagnesium beim Passiren über die hoch erhitzten Kalanderwalzen zersetzt werden und die entstehende Salzsäure zerstörend auf die Stoffe wirken könnte.

Für die Probe auf Alkalisulfat ist Abreiben des Bittersalzes mit Bariumcarbonat und Wasser durch die Bildung von Alkalicarbonat sehr empfindlich.

Sämmtliche Alkalisalze hinterbleiben, durch Wasser trennbar, nach dem Zerssesen der Lösung des Bittersalzes mittelst Aesbaryt und Verdunsten des Filtrates unter Zusat von kohlensaurem Ammoniak.

Anwendung des Bittersalzes oder auch des in Lösung übersührten Rieserits. Die hervorragendste ist die für die Appretur, namentlich baumwollener Sewebe; durch eine concentrirte Lösung hindurchgezogen, legt sich das beim langsamen Trocknen auskrystallisirende Bittersalz in feinen seidenglänzenden Nädelchen der Gespinnstfaser an und ertheilt dem Gewebe mehr Glanz und Gewicht (macht es griffig), ohne ihm die Geschmeidigkeit zu benehmen, verhindert auch das Berrotten durch Schimmelbildung.

An seiner Stelle wurde früher Porzellanerde (china clay), Bariumsulfat oder sogar Bleisulfat angewendet und die dadurch veranlaßte Gewichtszunahme überschreitet in einzelnen Fällen das Gewicht des vorhandenen Gespinnstes. Ohne

eine derartige Füllung würde aber die Herstellung gewisser geringwerthiger Stosse, wie der netartig gewebten sogenannten Cassawaare, die zum billigen Decoriren großer Flächen dient, ganz unmöglich sein.

Auch zum Beschweren der Seide soll das Bittersalz dienen und in der Färberei (s. Reimann's Färberztg. 1875, Nr. 45) trägt es mehrfach zum Fixiren der Farben bei.

Gelbliche Naturwolle erhält an Stelle der Bläuung durch Niederschlag von Magnesiumcarbonat eine weiße Färbung, wenn ihr (Deutsche Ind.-Ztg. 1865, 267) in einem Bittersalzbade Natriumbicarbonat zugefligt und dann erhist wird.

Zusat von Bittersalz zu einer Chlorkalklösung soll durch Bildung der leichter zersetbaren unterchlorigsauren Magnesia die Wirkung erhöhen; auch im Tessis bu Motan'schen Bleichverfahren durch Alkalimanganat wird Bittersalz zugesetzt (Wagner's Jahresb. 1866, 602 und 1867, 652).

In der Papierfabrikation ersetzt es den gistigen Bleizucker bei der Darsstellung des Perlmutters oder Eispapiers (papier de nacre) (Deutsche Ind. Ztg. 1868, 82).

Das dem Ganzzeug in der Papierfabrikation zugesetzte "Osteröder Annaline", todtgebrannter und fein geschlämmter Gyps, oder das englische Perlweiß (Pearlhardening), durch Schwefelsäure aus Chlorcalciumlösung gefällter und mit Kalk-wasser ausgewaschener Gyps, sowie die Raolinerde für Visitenkarten, soll nach Frank's Patent (Ber. über die Entw. der chem. Ind. v. A. W. Hofmann, Braunschweig 1875, 365) durch ein Semisch von Kalkmilch und Bittersalz ersetzt werden (MgSO₄ + CaO = CaSO₄ + MgO), wobei statt des Aeskalkes auch Aesbaryt in Anwendung kommen könnte.

Scheibler (D. R.= P. Nr. 16575) will in einer Milch von gebranntem Magnesit oder Dolomit durch Zusatz von Bittersalz die gesammte Magnesia frei machen und in Scheide = oder Auslaugecentrifugen von dem entstehenden Ghps trennen; letterer soll sich durch seine größere Schwere hierbei als fester Kuchen den Wandungen anlegen, während das leichtere Magnesiahydrat darüber hinweg am Rande absließt.

Auch zur Bereitung von Barytweiß (Blanc fixe) ist eine Kieseritlösung an Stelle ber Schwefelsäure verwendbar und ergiebt Chlormagnesium als Nebenproduct.

Durch Beigabe von Magnestumsulfat hatte Morgenstern eine vollstommenere Scheidung der Rübenzuckersäfte erreicht, dagegen machte sich der entstandene Spps bei der Verdampfung und bei der Filtration derselben über Knochenkohle nachtheilig bemerkbar; auch die von Schwarz damit versuchte Reinigung der Melassen, durch Abscheidung eines Kalikalksulfats hat noch keine Geltung gefunden.

In der Alaunsabrikation könnte durch eine Kieseritlösung sowohl dem etwa aus Bauxit bereiteten Chloraluminium, wie auch zugefügtem Chlorkalium, die Schwefelsäure zugeführt werden; hier würde sich der von Frank und Townsend gemachte Vorschlag anschließen, aus der nach dem Jacobi'schen Extractions-versahren mittelst schwesliger Säuren aus Raseneisenerzen oder Rodondophosphat dargestellten Lösung von Thonerdephosphat durch Zusatz von Kieserit und Chlorskalium die Thonerde als Alaun abzuscheiden.

In gleicher Weise soll durch die Fällung des Gaswassers mit demselben ein für die Landwirthschaft geeigneteres Product hergestellt werden.

Als Schutzmittel gegen die Flammen wendet Ad. Patera eine Lösung von 1 Thl. Bittersalz und 1 Thl. Borax in 4 Thln. Wasser an; Gemperle empsiehlt für Sprengpatronen 1 Thl. Bittersalz mit 73 Thln. Salpeter zu mengen; anch zur Herstellung constanter Batterien ist es namentlich von Meidinger verwerthet worden.

- 3. Wolters (D. R.-P. Nr. 3110) stellt Schwefelsäureanhydrit dar durch Erhitzen zur Dunkelrothgluth von gleichen Molecülen Natrium- oder Kalium- bisulfat und Magnesiumsulfat, beide wasserfrei gemengt; das hinterbleibende Doppelsulfat kann durch Krystallisiren oder besser Aussoggen während des Versdampfens nur unvollskändig getrennt werden.
- G. Eschelmann (D. R. » P. Nr. 17058) will Salzsäure durch Erhitzen eines zum Brei angerührten Gemenges von Bittersalz mit Chlorcalcium oder Chlormagnesium gewinnen, wobei im ersten Falle basisches Calciummagnesiums sulfat (CaCl₂ + MgSO₄ + H₂O = MgO, CaSO₄ + 2 HCl), im zweiten Falle Magnesia neben Magnesiumsulfat hinterbleibt.

Dliver und Allan (engl. Patent) machen chlornatriumreiche Sodamutters laugen durch Fällen mit Bittersalz auf Magnesiumcarbonat und einen wieder verarbeitbaren Salzrückstand zu gute.

Die durch Erhitzen von Magnestumsulfat mit Kohle zu gewinnende schwestigs saure Magnesia hat, mit Carbolsäure gemengt, als Desinfectionsmittel Answendung gefunden und die doppelt schwesligsaure Magnesia zum Entfärben und Reinigen von Zuckersäften.

Glauberfalz burch Rälte gewonnen.

$$NaOSO_3 + 10HO = Na_2SO_4 + 10H_2O$$
.

1 Mol.
$$Na_2O = 62 = 19,25 \ \text{Proc.}$$
 Wasserfreies Natriumsulfat.
1 , $SO_3 = 80 = 24,84$, $Na_2O = 62 = 43,66 \ \text{Proc.}$
10 , $H_2O = 180 = 55,91$, $SO_3 = 80 = 56,34$, Moleculargewicht $322 \ 100,00 \ \text{Proc.}$

Ueber seinen vermuthlichen Ursprung siehe S. 67 und 68. Als Verbunstungsrückstand findet es sich häufig in den Steppenseen Amerikas und Asiens; so soll es in einem See bei Tiflis 1,5 m mächtig, von gypshaltigem Thonmergel überdeckt, abgelagert sein.

In der Provinz Toledo vorkommend, erhielt es als Mineral den Namen Thenardit (Ztschr. der ges. Naturw. 18, 53).

Häufig ist es von Kochsalz und Bittersalz begleitet, öfters wohl auch erst secundär aus diesem ober aus Gyps entstanden und mit Magnesiumsulfat zu Doppelsalzen vereinigt. Die Salzkrusten der Natronseen oder Lachen Asiens u. s. w.

bestehen meist aus 12 bis 14 Proc. Natriumcarbonat, 10 bis 18 Proc. Natriumssulfat und 70 bis 75 Proc. Kochsalz.

Das gewöhnliche Glaubersalz krystallisirt in säulenförmigen, durch vier bis sechs Flächen zugeschärften Prismen des monoklinen Systems aus Lösungen, die unter 33° warm sind, bei höheren Wärmegraden soll nur wasserfreies Salz absgeschieden werden.

Nach Thomsen (Ber. chem. Ges. 1878, 2042) ist das beim Erhitzen einer bei 30° gesättigten Lösung von Glaubersalz ausfallende Salz einhydratiges Natriumsulfat (Na. 804 + H2O).

Eine heiß bereitete, durch Alkohol von der Luft abgeschlossene Lösung setzt ieben fach gewässertes Salz (Na2SO4 + 7H2O) in vierseitigen, mit zwei Flächen zugeschärften Säulen ab, welches härter als das gewöhnliche Glaubersfalz ist, an der Luft oder beim Erwärmen in seiner Mutterlauge trübe und rauh wird und in dieses, über 27° aber in Anhydrid übergeht.

Das wassersie Salz scheibet sich beim Erhitzen zu 35°, des mit wenig Wasser in eine Röhre eingeschlossenen Glaubersalzes in rhombischen Säulen mit octasbrischem Habitus aus; weniger schön wird es durch Schmelzen des Glauberssalzes in seinem Arnstallwasser erhalten. An der Luft zieht es Wasser an, rascher noch in seiner Natterlauge, worin es bald in siebensach gewässertes Salz übergeht.

Spec. Gew. des Glaubersalzes 1,462, des Anhydrids 2,655.

Spec. Wärme des Anhydrids bei 28 bis 570 nach Schüller 0,2293,

" 17 " 98° " Regnault 0,23115.

Geschmolzen geräth dasselbe bei circa 1000° ins Kochen und verdampft.

Schmelapuntt nach Braun (1875) 12800,

" Carnellen (187) 6865 ± 3°, (1878) 861 ± 3°.

Nach Bersuchen von Pickering (Journ. of the Ch. Soc. London 1884, 686) zeigt das bei 150° entwässerte oder durch Kochen der gesättigten Lösung ausgeschiedene Natriumsulfat eine Lösungswärme von 57 Calorien, das auf Rothgluth gebrachte von 760 Calorien und das geschmolzene sogar von 857 Calorien; nach drei Monaten war letzteres wieder auf 438 Calorien zurückgegangen.

Beim Glühen mit Kohle wird es zu Hepar reducirt; mit Thonerbe wird es in Weißgluth nur unter Gegenwart von Wasser oder Kohle in Natriumaluminat übergeführt.

Das gewöhnliche Glaubersalz verwittert in trockener Luft und giebt allmälig sein Krystallwasser ab.

Beim Ueberleiten von Salzsäuregas wird es unter Freiwerden von Schwefelssäure vollständig in Chlornatrium umgewandelt, das wasserfreie Salz erst bei dunkler Rothgluth.

Durch Kalkmilch soll seine Lösung nach Tessié du Motan (Ber. chem. Ses. 5, 741) bei 2 bis 20 Atmosphären Druck zu 75 bis 80 Proc. in Aesnatron übergeführt werben.

Glaubersalzkrystalle mit ihrem gleichen bis fünffachen Gewicht Wasser umsgerührt, erniedrigen bessen Temperatur um 7 bis 80; 8 Thle. derselben mit 5 Thln. rober Salzsäure gemengt, lassen durch vor sich gehende Zersezung die Temperatur

um 17° herabsinken, 9 Thle. Glaubersalz mit 7 Thln. Salzsäure um etwa 25° (siehe S. 303).

Nach Ruborff wird ber Gefrierpunkt durch je 1 g zu 107 com Wasser zugefügten Natriumsulfats um 0,297° erniedrigt; der Siedepunkt der gesättigten Lösung liegt nach Gerlach bei 100,8°, nach Loewel bei 103,17°, nach Wulsder bei 103,5° und nach Kremers bei 105°.

Durch die Existenz der drei verschiedenen Salze ist die Löslichkeit des Natriumsulfats von 0° bis 18° eine zweifache, von da dis 26° eine dreifache, von 26 bis 34° eine zweifache, von hier ab nach Versuchen von Loewel eine einfache; übersättigte Lösungen erstarren von selbst bei — 8°, bei gewöhnlicher Temperatur durch Berührung (Gmelin-Kraut II, 187; Lunge, Sodaindustrie 4).

Nach mannigfachen Versuchen von Coppet (Compt. rend. 78, 194, Chem. Centralbl. 1874, 117) bringt das bei gewöhnlicher Temperatur getrocknete Glaubersalz eine übersättigte Lösung besselben sofort zur Arnstallisation, wird basselbe aber vorher etwas über 33° erhitzt oder wird das Entwässern gleich bei diesem Grade vorgenommen, so hat es jene Wirkung nicht, giebt aber durch Auflösen in kaltem Wasser direct eine übersättigte Lösung.

(Tabellen fiehe S. 287 und 288.)

In concentrirter Essigsäure ist bas Glaubersalz wenig löslich, reichlich bas gegen in Glycerin.

Im Gemenge mit anderen Salzen, wie Kaliumnitrat, Chlorkalium, Kaliums sulfat, Magnesiumsulfat ändern sich die Löslichkeitsverhältnisse theils durch Umsetzungen, theils durch statthabende Ausscheidungen (s. S. 123); auch das Feuchtwerden des Glaubersalzes im Gemenge mit Salmiak beruht auf der Umsbildung zu Ammoniumsulfat und Kochsalz, wobei das Krystallwasser frei wird.

Geschichtliches. Das Glaubersalz wurde 1658 zuerst durch Rub. Glauber aus dem Rückstande von der Bereitung der Salzsäure gewonnen und erhielt nach ihm den Namen Sal mirabile Glauberi.

Neumann lehrte 1740 es aus Eisenvitriol und Kochsalz darzustellen; seine Abscheidung aus Salzsoole durch Winterkälte wurde in Friedrichshall bereits seit 1767 im Großen betrieben; Scheele wies 1785 nach, daß hierbei Chlorenatrium und Magnesiumsulfat ihre Bestandtheile austauschen.

Baumé fand es 1776 im Pfannenstein der Salinen und vom Beginn des 19. Jahrhunderts an verbreitete sich seine Gewinnung theils aus den Mutterslaugen, theils aus der Lösung des Pfannensteins der Salinen; methodischer wurde dieselbe aber erst bei der Verarbeitung der Meerwassermutterlaugen durch Balard und Merlé (S. 55).

Bur Besichtigung der dort mit Carre'schen Eismaschinen betriebenen Fabrikation entsandte die preußische Regierung Althaus und H. Grüneberg (Wagner's Jahresb. 1865, 289), welche jedoch zu dem Resultate kamen, daß für die Staffurter Berhältnisse die Anwendung derselben nicht zu empfehlen sei.

In Staffurt waren damals im Winter 1864/65, veranlaßt durch die Krisis im Chlorkaliumgeschäft, die ersten Bersuche zur Gewinnung von Glaubersalz aus

Rach Gay=Luffac lösen 100 Thle. Waffer:

	Bon Na ₂ 80 ₄	Bon Na ₂ SO ₄ + 10H ₂ O		Bon Na ₂ SO ₄	Bon Na ₂ SO ₄ + 10H ₂ O
Bei 00	5,02 Thie.	12,17 Thle.	Bei 33,880	50,04 Thle.	312,11 Thie.
11,670	10,12 "	26,38 "	40,150	48,78 "	291, 44 "
13 ,30 0	11,74 "	31,33 "	45,04°	47,81 "	276,91 "
17,910	16,73 "	48,28 "	50,4 0 ⁰	46,82 "	262,35 ,
25,050	28,11 "	99,48 "	59,790	45,42 "	
28,760	37,35 "	161,53 "	70,61 ⁰	44,35 "	
30,750	43,05 "	215,77 "	84,42 0	42,96 "	ŀ
31,840	47,37 "	270,22 "	103,170	42,65 "	
32,730	50,65 "	322,12 "			

Löslichkeit der drei Modificationen des Natriumsulfats nach Loewel:

	Wasserfr	eies Salz	Arpftalle 1	mit 10H ₂ O	Kry	talle mit '	7H ₂ O	
ratur	halten gelöft	Wasser ents im Zustande ittigung	balten gelöft	Wasser ent= im Zustande ittigung	100 Thle. Wasser enthalten gelöst im Zustande der Sättigung			
Lemperatur	Na ₂ SO ₄	Salz mit 10H ₂ O	Na ₂ SO ₄	Salz mit 10H ₂ O	Na ₂ SO ₄	Salz mit 7H2O	Salz mit 10H2O	
00			5,02	12,16	19,62	44,84	59,23	
100	_		9,00	23,04	30,49	78,90	112,73	
150		_	13,20	35,96	37,43	105,79	161,57	
180	53,25	371,97	16,80	48,41	41,63	124,59	200,00	
200	52,76	361,51	19,40	58,35	44,73	140,01	234,40	
25°	51,53	337,16	28,00	98,48	52,94	188,46	365,28	
260	51,31	333,06	30,00	109,81	54,97	202.61	411,45	
30 0	50,37	316,19	40,00	184,09				
33 0	49,71	305,06	50,76	323,13				
340	49,53	302,07	55,00	412,22				
40,15°	48,78	290,00						
45,04°	47,81	275,34						
50,400	46,82	261,36						
59,790	45,42	242,89	•					
70,610	44,35	229,87				•		
84,420	42,96	213,98						
103,170	42,65	210,67		•				
		1					l	

Berhältniß des specif. Gewichte und Gehaltes ber Lösungen:

An Na ₂ 80 ₄			Un Na ₂ SO ₄ + 10H ₂ O					
Procente	•	ec. Gew. nach rlach bei 150	Spec. Gew. nach Gerlach bei 150	Pro= cente	Spec. Gew. nach Schiff bei 190			
1		1,0091	1,004	1	1,0040			
2		1,0181	1,008	2	1,0079			
3		1,0274	1,013	3	1,0118			
4		1,0365	1,016	4	1,0158			
5		1,0457	1,020	5	1,0198			
6	1	1,0550	1,024	6	1,0238			
7		1,0644	1,028	7	1,0278			
8		1,0737	1,032	8	1,0318			
9		1,0832	1,036	9	1,0358			
10		1,0927	1,040	10	1,0398			
11		1,1025	1,044	11	1,0439			
11,95		1,1117	1,047	12	1,0479			
·		•	1,052	18	1,0520			
			1,056	14	1,0560			
Multipla ?	ur l	lmrechnung	1,060	15	1,0601			
	von:	, ,	1,064	16	1,0642			
			1,069	17	1,0683			
Na_2SO_4		Na_2SO_4	1,073	18	1,0725			
in	nte	$+10H_2O$	1,077	19	1,0766			
Na_2SO_4	Procente	in	1,082	20	1,0807			
+ 10H ₂ O	8	Na ₂ SO ₄	1,086	21	1,0849			
2,268	1	0,441	1,090	22	1,0890			
4,535	2	0,882	1,094	23	1,0931			
6,803	3	1,323	1,098	24	1,0973			
9,070	4	1,764	1,103	25	1,1015			
11,338	5	2,205	1,107	26	1,1057			
13,605	6	2,640	1,111	27	1,1100			
15,873	7	3,087	1,116	28	1,1142			
18,141	8	3,528	1,120	29	1,1184			
20,408	9	3, 969	1,125	30	1,1226			

100 Thle. bei 150 gefättigter Lösung enthalten nach Schiff:

Bei einem Alkoholgehalt von	10	20	40 Bol.=Proc.
An Na ₂ SO ₄ + 10H ₂ O	14,35	5,6	1,3 Proc.

bem Löserückstande durch Borster & Grüneberg und bald darauf auch durch weitere Firmen im Gange; fast gleichzeitig damit war eine zu dieser Fabrikation anregende Abhandlung von Prinz Schönaich. Carolath (Ztschr. f. Bergs, Hittens und Salinenwesen 12, 1) erschienen, welche für einen Durchschnitt von 10 Jahren nachwies, daß in der Staßfurter Gegend jährlich auf etwa 73 Nachtsfröste mit einer Temperatur unter 0° (davon 62 unter 1,25° und 50,8 unter 2,5°) zu rechnen sei.

Carré gab in der zweiten Hälfte der sechziger Jahre sein Patent für die Ammoniak-Sismaschine ab, um sich auf die Ausbildung der auf dem Leslie's schen Bersuche beruhenden Bacuum-Sismaschinen zu werfen. Da hierbei etwa ½ des producirten Sises an Wasser verdampft wird, war ein Cylinder von Hartblei (95 Blei auf 5 Antimon) eingeschaltet, in welchem zur Absorption des Dampses concentrirte Schweselsäure in gelinder Bewegung erhalten wurde.

Bei einem kleinen Apparate dieses Systems, den ich 1868 im Laboratorium zu Courridres zur Verfügung hatte, zeigte es sich jedoch endrm schwierig, alle Fugen dicht zu halten, so daß er fast immer durch den Ammoniakapparat oder den noch bequemeren Glaubersalzapparat ersetzt werden mußte.

Durch die von Richter-Windhausen neuerer Zeit angebrachten Veränderungen (Dingl. pol. J. 252, 369, Fischer, Technologie des Wassers 36), namentlich die Einschaltung zweier Cylinder, welche wechselsweise das Vacuum von nur 4 mm Quecksilber auf den die Salzlösung haltenden, mit Rührwerk versehenen Cylinder übertragen, ist diese Schwierigkeit gehoben worden; die Salzlösung geräth in lebhaftes Kochen und schlägt das Salz in feiner Form nieder.

Nach drei bis vier Operationen ist die mit 60° B. eingebrachte Schweselssäure auf 50° zurückgegangen und wird continuirlich unter Ausnutzung ihres Kältegrades zum Vorfühlen in einem kleinen mit dem Apparate verbundenen Dampsvacuum wieder auf den früheren Grad zurückgebracht.

Eine sübfranzösische Brauerei hat einen großen Apparat dieses ursprünglich von Frankreich ausgegangenen Systems erhalten.

Bereits 1873 nahm man an, daß die von Windhausen (Braunschweig) und Egells (Berlin) fabricirten Kaltluftmaschinen um ²/₃ billiger arbeiteten als die in Nordhausen hergestellten Ammoniak = Sismaschinen.

Für 10 000 kg im Tage producirtes Eis rechnete man damals 4000 kg Steinkohle, gegenwärtig nur noch 1000 kg; bei kleineren Apparaten stellt sich der Kohlenverbrauch jedoch viel ungünstiger.

Damals kam eine Kaltlustmaschine dieser Größe mit Zubehör auf circa 60 000 Mt. und vorausgesetzt, daß der Apparat ein gleiches Gewicht an Glauberssalz wie an Eis producirt hätte 1), würden sich die Kosten hiersür pro 100 kg auf 1 Mt. berechnet haben, jeziger Zeit könnte man also diese Kosten, Kohlen betreffend, wesentlich reduciren.

¹⁾ A. Frank schlägt nach eigenen Bersuchen die beim Arystallisiren des Glauberssalzes frei werdende Wärme auf 59 Calorien an, dagegen wird in den obigen Apparaten zur Darstellung von Platteneis die obere Schicht auf — 14° gebracht, während für diese Salzlösung — 5° genügen; in Salindres betrug die Ausbeute an Glaubersjalz eher noch mehr als das Gewicht des in der gleichen Zeit herzustellenden Eises.

In Schmidtmannshall ist man im Begriff eine berartige Einrichtung anzuschaffen, zunächst, wie es heißt (s. S. 199), zur Berarbeitung des Bühnensalzes; vielleicht aber in der Absicht einer gänzlichen Umgestaltung der dortigen Chlorkaliumgewinnung (s. S. 156 und 365).

Die Jahresproduction an Glaubersalz, welche in dem sehr günstigen Winter 1864/65 750 000 kg betragen hatte, ist gegenwärtig im Mittel etwa auf 10 Mill. Kilogramm angekommen, jedoch schwankt dieselbe je nach der Gunst der Witterung bedeutend auf= und abwärts; würde der gesammte Löserückstand auf Glaubersalz verarbeitet, was aus den früher angeführten Gründen nie geschehen wird, so ließen sich als Mittel der letzten 10 Jahre etwa 50 bis 75 Mill. Kilogramm Glauberssalz gewinnen.

Gewinnung des Glauberfalzes.

Rohmaterial. Der Löseruckstand enthält im Mittel etwa:

45 bis 55 Proc. Chlornatrium,
3 " 5 " Chlorkalium,
25 " 30 " Magnesiumsulfat,
3 " 4 " Chlormagnesium,
7 " 9 " Unlösliches und Spps,
7 " 10 " gebundenes Wasser.

Als weiteres Material für eine solche Berarbeitung empfahl Prinz Schönaich=Carolath gewisse der Rieseritregion angehörige Schichten, die nach einem großen Durchschnitt aus:

Chlornatrium .	•	•	•	•	•	•	•	55,14	Proc.
Chlorkalium		•					•	3,33	, 11
Magnesiumsulfat	•	•	•	•	•	•	•	23,59	77
Chlormagnesium	•	•	•	•	•	•	•	6,12	27
Calciumsulfat .	•		•	•	•	•	•	0,09	"
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	11,73	77
								100,00	Proc.

bestanden und von denen 100 kg im gemahlenen Zustande zu 50 Pf. geliefert werden sollten.

Da 100 Thle. Magnestumsulfat als Aequivalent 97,43 Thle. Chlornatrium verlangen, würde der Löserückstand 24,36 bis 29,23 Proc. und das Kieseritsalz 22,98 Proc. Chlornatrium beanspruchen, die wirklich darin vorhandene Quantität Steinsalz entspricht also meist reichlich dem zweisachen Aequivalent.

Balard nahm das anderthalbfache Aequivalent, in Staßfurt hat man jedoch gefunden, daß das obige Verhältniß noch vorzuziehen ist, weil ein Ueberschuß des Chlornatriums die Abscheidung des Glaubersalzes begünstigt.

Bon großem Bortheil ist es, daß der Rückstand bereits einige Zeit im Freien gelagert habe, weil durch die Berwitterung der Kieserit immer löslicher wird, schon acht Tage sind hier von wesentlichem Nuten und aus Rückstand, der drei Jahre bei der Frank'schen Fabrik gelagert hatte (siehe weiterhin die Analyse), konnte man 14 Proc. Natriumsulfat direct extrahiren.

Löserückstand von der früheren Carnallitarbeit, der reicher an Chlormagnessium ist, giebt eine geringere Ausbeute; Steinsalz und Kieserit lassen sich mit Bortheil in gleicher Weise verarbeiten, sobald der Preis des letzteren 20 Pf. pro 100 kg nicht übersteigt.

Berftellung der Löfung.

Die Darstellung der Lösung des Rückstandes bildet den wichtigsten Punkt dieser Fabrikation, einmal, weil sie die Hauptkosten veranlaßt, dann aber auch, weil, eine genügende Kälte vorausgesetzt, von ihrer guten Zusammensetzung das mehr oder weniger reichliche Ergebniß ahhängt.

Vorster & Grüneberg verwandten hierzu Holzbottiche von 5 bis 8 chm Inhalt, die auf einem durchbrochenen Lattenboden 10 cm über dem eigentlichen Boden einen hölzernen Lochboden trugen, dessen Löcher mit 1 cm Durchmesser gebohrt und durch einen glühenden Draht noch geglättet wurden.

Diese Bottiche wurden am liebsten gleich am Rückstandsberge in genügender Höhe aufgestellt, um in einem untergesetzten Kasten die Lösung klären und von da nach den Krystallisirkästen abziehen zu können.

Nach dem Ueberdecken des Einlegebodens mit Jutestoff von alten Säcken wurden dieselben mit dem zu Stücken von Faust = dis Kopfgröße zerkleinerten Rückftand gefüllt und darauf mit Wasser übergossen, welches entweder vorher in einem höher gelegenen Reservoir auf 45 bis 50° erwärmt, oder auch durch einen Injector gleicherzeit erwärmt und dahin transportirt wurde.

Nach einer frischen Füllung mit Salz muß bas Wasser etwas wärmer aufgegeben und darauf gesehen werden, daß die Lösung immer mit etwa 33° Wärme und 31 bis 33° B. (1,268 bis 1,29 spec. Sew.) in die Krystallisträsten gelangt; sobald dieselbe nur noch 30° B. erreicht, muß frischer Rückstand nachgegeben, oder wenn sich viel Schlamm angesammelt hat, dieser vorher gänzlich entleert werden.

Bei altem Löserückstand genügt eine Berührung des Wassers mit dem Salz von höchstens ½ Stunde Dauer, um unter öfterem Umrühren diesen Grad zu erreichen; das Ablassen der Lösung geschieht darauf durch eine unterhalb des Lochsbodens befindliche, mit einem Spund verschlossene Deffnung, das Abziehen aus dem Klärkasten am besten mittelst eines Senkhebers nach etwa halbstündigem Berweilen in demselben.

Diese Methode, welche mit geringen Modificationen von den bald nach obiger Firma die Fabrikation aufnehmenden Friedr. Müller, Leisler & Townsend, Ziervogel & Tuchen ebenfalls befolgt wurde, giebt die beste Ausbeute, und Friedr. Müller, dessen Glaubersalzproduction, als einzelne Fabrik betrachtet, die bedeutendste ist, hat dis heutigen Tags dieselbe beibehalten,

obschon sie durch das Aufhaden oder Sprengen des auch nach mehrjährigem Liegen im Innern noch steinharten Ruckstandes sich am theuersten stellt.

Regelmäßige Wegnahme der mürben Oberflächenschicht und sofortiges Uebersprizen der verlassenen frischen Bruchsläche mit heißem Wasser, welches den Rückstand am besten erweicht und vorbereitet, vermag viel Arbeitslohn zu sparen.

1 cbm Löseruckstand im Gewicht von 1620 bis 1650 kg kann 5 cbm Lösung geben.

Eine bedeutende Anlage wurde in den folgenden Jahren von Ziervogel & Tuchen ausgeführt, welche bezweckte, die Lösung des Rückstandes ohne besonderes Erwärmen bereits im Sommer herzustellen, wie Prinz Carolath dies empfohlen hatte.

Aus zwei Bassins in Cementmauerung von 3092 und 4638 cbm (100 000 und 150 000 Cubiksuß) Inhalt, in welchen die klare Lauge gegen den Winter hin bereits eine niedrige Temperatur annahm, wurde dieselbe durch kräftige Centrifugalpumpen auf die Krystallisirflächen gehoben, von diesen am Morgen aber wieder in die Bassins abgelassen.

Frisch bereitete Lauge ergänzte die Verminderung durch Salzabsatz, welcher nicht nur in den Arnstallistrgefäßen, sondern auch nachträglich noch in den 3 m tiefen Reservoirs vor sich ging und namentlich für die ersten Arnstallisationen oft 75 000 kg bis 100 000 kg Glaubersalz in einer Nacht betrug.

Leider wurden diese Reservoirs später undicht und ließen Grundwasser zutreten, so daß man sich zum Aufgeben derselben bewogen sah.

Im Beginn ber stebziger Jahre wurde von den Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall durch Ziervogel projectirt und durch Frank und Borsche ausgeführt, erweitert und vervollkommnet eine Einrichtung für die Gewinnung von Glaubersalz gemacht, welche in ihrer Gesammtheit die erste Stelle einnimmt.

Um das kostspielige Aushaden und den doppelten Transport des Rücktandes zu verweiden und gleicherzeit die Wärme zu verwerthen, welche derselbe beim Austritt aus der Chlorkaliumfabrikation in sich hat, wurde derselbe direct aus den Lösekesseln in tiefer stehende mit Rührwerk versehene Löseapparate sür die Glauberssalzarbeit herabgelassen und hier mit Wasser unter Zuleitung von noch etwas Dampf in Lösung gebracht; gutes Trennen des Rücktandes von noch dabei des sindlicher chlormagnesiumhaltiger Lauge, nöthigenfalls durch nochmaliges Abspülen, zeigte sich hierbei von Vortheil; ebenso ein Corrigiren der Lösung, falls dieselbe die Bestandtheile nicht im Verhältniß von 1 Mol. Magnesiumsulfat auf 2 Mol. Chlornatrium ausgenommen hatte.

Nach 1/4 bis 1/2 stündigem Gange des Rührwerkes war der gerade nur in genügender Menge angewandte Rückstand in eine trübe Lösung übergeführt, welche zum Absetzen gebracht wurde und im trüben Zustande 35 bis 37° B. wog.

Weiterhin wendete Borsche für das Lösen der vorhandenen oder im Sommer über angesammelten Rückstandsberge eine noch einfachere Methode an, indem er dieselben ringsum mit einer, wenn nöthig durch Stampfen mit Thon gedichteten, rinnenartigen Vertiefung umgab, welche die durch directes Ueberrieseln des Haufens mittelst eines Injectors entstehende und ablaufende Lösung einem Tiefreservoir zuführte, von wo eine Pumpe sie in den Klärkasten hob.

Durch diese Behandlung hinterblieb an der Oberfläche des Rückstandshaufens immer eine Schicht, die reich an Rieserit war, der nun mit dem rückständigen Wasser vollends zu Bittersalz überging und die beste Vorbereitung für die nächste Ueberrieselung abgab.

Gleichwohl enthielt eine berart gewonnene Lösung im Berhältniß weniger Magnesiumsulfat, als die im Lösekessel bereitete, so daß eine Correctur durch Mengen beider sehr angebracht war. Die in den Klärkästen hinterbliebenen Schlämme wurden entweder noch mit heißem Wasser durchgerührt, wobei ebensalls Magnesiumsulfat in höherer Proportion in Lösung ging (welche wieder zum Ueberrieseln diente), oder auch direct beseitigt, wie dies für den schwereren Rücksand in den Löseapparaken geschah.

Letterer, der eine krümelig, schlammige Masse darstellte, enthielt circa 40 Proc. unlösliche Antheile, bei denen der Anhydrit vorwaltete, 40 Proc. Wasser und 20 Proc. lösliche Salze, welche meist zur reichlichen Hälfte aus Kieserit und zu je ein Viertel aus Glaubersalz und Steinsalz bestanden; im Klärschlamm war der salinische Antheil hervorragend und neben dem Calciumsulfat mehr Thon vorhanden.

Je nach der Bereitung und der Natur des Rückstandes variirt die Zusammensetzung der klaren Rohlösung etwa in nachfolgenden Grenzen:

Magnesiumsulfat	•	•	•	•	•	•	8	bis	12	Proc.
Chlornatrium .	•	•	•	•	•	•	16	77	23	n
COLC A II							1		2	 20
Chlormagnesium		•	•	•	•	•	2	77	3	 11
Wasser							65	n	66,	5 <i>"</i>

Eine Dichte von 32° B. (1,279 spec. Gew.) vorausgesetzt, würde dieselbe im Cubikmeter 102,3 bis 153,5 kg Magnesiumsulfat, entsprechend 274,3 bis 411,5 kg Glaubersalz, enthalten.

Abscheibung des Glaubersalzes.

Das Aussetzen der Rohlösung an die Winterkälte geschieht immer im Freien und über Nacht; die raschere Abkühlung in dieser Jahreszeit hat zur Folge, daß etwa der vierte Theil der für die Chlorkaliumarbeit nöthigen Arhstallisirkästen disponibel wird; diese waren es daher, welche man zunächst für die Glaubersalzsfabrikation benutzte.

Unbefriedigt von deren Ergebniß kam zuerst Fr. Müller dahin, die in den Salinen zu diesem Zweck benutzten, zu ebener Erde aufgestellten, flachen, hölzernen Krystallisirtennen einzuführen.

Bei der vorerwähnten Neueinrichtung der Vereinigten Chemischen Fabriken wurden dieselben gleichfalls adoptirt, aber unter erhöhter Aufstellung.

Fig. 92 (a. f. S.) zeigt im Maßstabe von 1 cm = 4 m eine solche Glauberssalztenne; Fig. 93 (a. S. 295) bringt eine Ecke berselben, achtfach vergrößert.

Das von Saulen, Balten und Unterzitgen getragene, flache Kroftallifirgefag ift aus gespundeten Bohlen (Dielen) e von gesundem Tannenholz in 4 cm Stärte zusammengesett, welche eng an einander gefügt nach oben einen geringen Spalt freilaffen, ber nach Art ber Schiffsbauerarbeit (Ralfatern) burch Einstemmen von Banf mit einem gefchmolzenen Gemenge von Theer und Bech gedichtet wird.

Die Wandungen f, welche ber Tenne nach innen eine benutbare Tiefe von 21 cm geben, find von außen noch burch Anaggen & gestütt, die auf ben über-

ftebenben Röpfen ber Unterzüge und Ballen aufruben.

Entsprechend ber Boblenlänge bat man ben Raften in acht Abtheilungen getheilt; in regelmäßiger Bertheilung find Aber biefe Schiebe hinweg, theils die Seiten, theils die Mitte einnehmend, 11 holgerne Buhnen mit Lochboben c jum Abtropfen des Salzes aufgestellt, bazwischen aber eine Angahl Deffnungen b

Fig. 92.

refervirt jum Binabwerfen bes trodenen Salzes in den als Magazin benutten, mit Brettern belegten Raum g unterhalb der Tenne.

Bon Gaulen getragen, welche theils 2,5 m, theils 4 m lang find und unterhalb bes Apparates noch je vier Ropfbanbern als Stute dienen, besigen die Bereinigten Chemischen Fabriten zu Leopoldshall funf berartige Salztennen, von benen vier quabratisch je 31,4 m (100 Fuß) Seitenlänge haben, die fünfte aber nach einer Richtung noch um die Balfte langer (150 Fuß) ift; insgesammt reprafentiren dieselben also 5422 am (55 000 Quabratfuß) Rühloberfläche und einen Inhalt von 1084 cbm, von bem gewöhnlich nur 813 cbm (15 cm Tiefe) benutt werben.

Eins biefer Buhlschiffe toftet etwa 4500 Mt., zu ebener Erbe aufgestellt kommen sie wesentlich billiger, boch fault bas Holz bort auch leichter und im Fall von Reparaturen kann man von unten nicht bazu; um bieselben bicht zu halten, werben fie am besten, auch im Sommer, mit Salglösung angefitut, welche febr

confervirend auf bas Bolz wirft.

Die Bufuhr der Fluffigkeit geschieht durch die Rinne a, welche eine Deffnung mit Stopfen über jeder der Abtheilungen hat; zu heißes Aufgeben ber

Salzlöfungen macht die Salztennen leicht undicht.

Gegenüber ben der Chlorkaliuminduftrie entlehnten Arhstallisträften von etwa 60 om Tiefe bieten diese flachen Kästen ben Bortheil, daß auch schon eine geringere Rälte im Stande ist, ihre Wirtung bis zum Grunde zu äußern, während bei tieferen Rästen zunächst nur eine Oberflächenschicht genügend abgeflihlt wird, um Glaubersalz abzuscheiden, durch diesen Berluft aber specifisch leichter geworden, obenauf stehen bleibt.

So erklärt sich nach mir die Beobachtung, welche E. Schmidt 1872 in ber Staffurter Chemischen Fabrit machte, daß nämlich die Ausbente in eifernen Arpstallisirtaften von 60 cm Bandhohe wesentlich zunahm, wenn gegen Morgen

Fig. 93.

etwa zwei Stunden vor dem Ablassen der Mutterlauge der Inhalt des Kastens einmal durchgerührt wurde; noch richtiger würde es wohl gewesen sein, wie Korndorff dies zuerst anwandte, diese oberste Schicht durch Abhebern zu entsernen.

Die Ausbeute ist hierburch in ben Polztennen etwas größer als in den eisernen Kästen, während man im Mittel per Cubikmeter ber Lösung sür lettere 129,2 kg (8 Pfd. per Cubiksuß) annehmen kann, erreicht dieselbe bei ersteren auch 150 und 180 kg; selbstverständlich hängt sie aber auch wesentlich von der Bereistung der Lösung ab, da immer nur ein gewisser Ueberschuß des Salzes

zur Abscheidung gelangt, so daß sie auch weit unter diese Bahlen herunterkommen kann. Auf den fünf Tennen hat man öfters in einer Nacht 150 000 kg Glaubersalz gewonnen.

Der Form nach besteht bas in tieferen Gefäßen gewonnene Salz in etwas größeren Arpstallen, die gut abtropfen, dagegen aber von den immer etwas orpdirten Wandungen der Eisengefäße leicht mechanisch etwas Eisenorhd mitnehmen können, was bei den Holzgefäßen ausgeschlossen ift.

Das Ablassen ber chlormagnesiumhaltigen Laugen geschieht bes Morgens um sechs ober sieben Uhr, bevor dieselben Zeit gehabt wieder Wärme aufzunehmen, was bei flachen Gefäßen rascher vor sich geht; die Lauge muß dann auf 25 dis 27° B. (1,205 bis 1,225 spec. Gew.) herabgekommen sein, wobei sie immer noch 5 dis 7 Proc. Magnesiumsulsat, entsprechend 60,25 dis 85,75 kg im Cubikmeter enthält.

Fitt die chemische Fabrit Astania in Leopoldshall ließ Rornborff einen eifernen, im Innern gut burch Stangen verankerten Raften als Rryftallifirgefäß

für Glaubersalz construiren, welcher bei einer Tiefe von 2 m ein Quadrat von 25 m Seitenlänge darstellte; da er 24 000 Mt. gekostet haben soll, wird er bei dem damaligen Preise von etwa 42 Mt. pro 100 kg wohl über 57 000 kg gewogen und circa 8 mm Wandstärke gehabt haben.

Dieser Kasten von 1250 obm Inhalt sollte wiederum den Vortheil ge= währen, die Lauge schon im Sommer bereiten zu können, gleicher Zeit aber als Sammelreservoir für das Salz dienen.

Die Darstellung der Lösung geschah durch Ueberlaugen des Rücktandes in eisernen Kästen, die direct am Rücktandsberge aufgestellt waren.

Nach Eintritt der Kälte machte man nun die nicht erwartete, interessante Beobachtung, daß von der Oberfläche her dis zum Grunde des Kastens eine Zusnahme der Temperatur um 14° vorhanden war und daß eine Abnahme der Temperatur, nachdem einmal der Boden und die Wandungen mit Salz überdeckt waren, nur noch an der Oberfläche statt hatte.

Man suchte nun zunächst hiergegen Abhülfe, indem man mit einem kleinen Boote auf der Lauge herumruderte und so die oben aufschwimmende, durch Absgabe von Glaubersalz leichter gewordene Lösung mit den tieferen Schichten mengte, während einiger Zeit auch das Salz von den Wandungen ablöste, um diese wieder wirksam zu machen; weiterhin wurde einfach immer nur die obenauf stehende, erschöpfte Schicht der Lösung durch Einlegen von Hebern abgelassen, so daß wieder eine neue Schicht derselben an die Oberfläche kam.

Die Erschöpfung der Lauge war dabei eine sehr gründliche, da sie von 266 kg Magnesiumsulfat im Cubikmeter auf 73 kg desselben herabkam. (Nach Korndorff von 5,5 Pfd. Schwefelsäure im Cubikfuß auf 1,5 Pfd.)

Nach Erreichung des Salzes ließ man durch Herausschlagen eines Nietes aus dem Boden die Flüssigkeit vollends ablaufen und entleerte darauf durch Einssteigen mittelst einer Treppe den Kasten von dem in Folge des guten Absehens und Ablaufens der Flüssigkeit blendend weißen und fast chemisch reinem Salze.

In einem Jahre glückte es, daß im Winter mehrere Kälteperioden einander in solchen Abständen folgten, daß man gerade wieder Zeit gewann, den Kasten frisch anzusüllen, und so erreichte das Gesammterträgniß 1,5 Mill. Kilogramm Glaubersalz; meistens gestalteten sich aber die Verhältnisse nicht so günstig und es trat oft die Frage auf, ob man die noch nicht erschöpfte Lösung verloren geben sollte, um das am Boden besindliche Salz zu gewinnen, oder ob man das Risico auf sich nehmen sollte, daß bei Wiedereintritt warmer Witterung das Salz von Neuem in Lösung ginge. Man dürfte daher wohl bereits dem Gedanken nahe getreten sein, die obere Hälfte der Kastenwandung abzutrennen und dieses Eisen in anderer Weise zu verwerthen.

Einschließlich der Oberfläche dieses Kastens von 625 am beträgt die gesammte dort für diese Fabrikation benutzte Kühlobersläche 9200 am (93 380 Quadratsfuß); nach der früher angegebenen mittleren Jahresproduction von 10 Mill. Kilogramm Rohglaubersalz würde die Jahresausbeute pro Quadratmeter also 1087 kg gleichkommen. Wie sehr jedoch diese Zahl abhängig von den Witterungsverhältnissen schwankt, geht am besten daraus hervor, daß allein die Probuction der Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall zwischen 4 Mill.

und 10 Mill. Kilogramm betragen hat, woraus sich ein Mindestergebniß von 738 kg pro Quadratmeter berechnen würde. Der gesammte Krystallistraum für Glaubersalz beträgt 2800 cbm, sür Chlorkalium ist derselbe auf 30 000 cbm anzuschlagen; das im Winter hiervon disponible Biertel würde also sür Glaubersalz verwandt eine bedeutende Mehrproduction ermöglichen. Zur Darstellung von 100 kg Rohglaubersalz ist nahezu 0,5 cbm Wasser nöthig; die Selbstosten sind sür 100 kg des Productes auf 0,50 bis 1 Mt. anzuschlagen; der letztere Betrag ist anzunehmen, wenn alter Rückstand ausgehackt oder gesprengt werden muß, wobei die Arbeitslöhne allein bereits die halbe Höhe erreichen.

Die Berunreinigung des Rohglaubersalzes besteht zumeist aus 3 dis 9 Proc. anhängender Mutterlauge, deren 27 Proc. betragender Salzgehalt zur Hälfte dem Chlornatrium und Chlorsalium, zu 8,5 Proc. dem Chlormagnesium und zu 5 Proc. dem Magnesiumsulfat zufällt; seltener ist auch etwas Kochsalz in sester Substanz mit abgeschieden, sowie aus der nicht ganz klaren Lösung stammend, geringe Antheile unlöslicher Stosse, welche bei dem Krystallisirkasten der Askania sich ausschließlich am Grunde vorsanden.

Reinigung bes Glaubersalzes.

Eine oberflächliche Reinigung besselben besteht in dem Entfernen anhängens der Mutterlauge durch Absprizen oder Abdecken mit kaltem Wasser, was immer vorher geschieht, wenn das Product zur Umkrystallisation bestimmt ist.

Das Umkrystallisiren hat den Zweck, auch noch unlösliche Theile zu entsfernen, namentlich aber dem Salz eine ansehnlichere, oder eine im Handel verslangte, besondere Form zu geben.

So wurde es früher in den dünnen Nadeln des Bittersalzes als Verfälschung für solches gesucht; für pharmaceutische Zwecke giebt man gleichmäßig ausgebildeten, mittelstarken Nadeln oder Säulen den Vorzug, am meisten wird es aber in kurzen, dicken Prismen begehrt, welche in Form der Soda ähneln und vom Händler zum Mengen mit dieser benutzt werden.

Das Umlösen geschieht unter Wiederverwendung der Mutterlange, welche erst nach längerem Gebrauche einmal erneuert werden muß. Je mehr zur Completirung Wasser nöthig ist, desto höher ist die Quantität des dis zur Erreichung von 30° B. (1,257 spec. Gew. bei 40° C. gewogen) zuzusetzenden Salzes; bei dem gewöhnlichen Verhältniß von etwa 3 Thln. Mutterlauge auf Ihl. Wasser wurden zwischen 40 und 50 kg gewaschenes Salz pro Cubikmeter des Löseraumes hierzu aufgewandt.

Als Lösegefäß ließ ich in der Staßfurter chemischen Fabrik einen unbenutzten Carnallitlösekessel mit Dampfzusührung verwenden. Sobald das Laugengemenge hierin auf 50° C. gekommen war, wurde das Salz unter weiterem Einströmen des Dampfes und fortwährendem Umrühren eingetragen, dis die Lösung, ohne an Wärme viel zugenommen zu haben, 30° B. zeigte.

Rach dem Abstellen des Dampses brauchte dieselbe reichlich eine Stunde Zeit, um vollkommen klar zu werden; bei stärkerem Erhizen ging dies leichter vor sich, doch wurde hierbei viel wasserleeres Salz niedergeschlagen, ein gewisser Big. 94 n. 96.

Wärmeliberschuß ist aber günstig, damit die Abscheidung des Salzes recht langs sam unter Form großer Krystalle vor sich gehe.

Als Arpstallisirgefäße wurden hier schadhafte Kästen aus der Chlorkaliums fabrik von mindestens 60 cm Tiefe angewandt, welche mit Walzblei ausgekleidet und an einem von Staub und Erschütterungen freien Orte aufgestellt waren.

Bei Fr. Müller nahm man die Lösung in einer Pfanne mit freiem Feuer vor, das Krystallistren aber in Holzbottichen von 1,5 m Tiefe und 2 bis 3 m Durchmesser.

Um den Arhstallen noch mehr Ansatstellen zu bieten, wurden glatte Holzstäbe in die Lösung eingehangen, welche von 10 zu 10 cm in quer über die Kästen gelegte Kanthölzer eingesteckt waren und fast dis zum Boden reichten; bei Müller dienten hierzu mit Bleistücken beschwerte Fäden, welche aber den Uebelstand hatten, daß schwerer gewordene Arystalle sich ablösten und durch Erschütterung der Flüssigkeit eine Bildung nadelförmigen Salzes hervorriesen.

Nach dem Erkalten zur Lufttemperatur wurde die Mutterlauge abgelassen und die großen harten Arpstalle von 2 bis 3 cm Durchmesser mittelst Holzsspateln und Holzschlägeln von der Wandung abgelöst und mit Holzschaufeln auf Abtropsbühnen aufgegeben, wo sie noch ein wenig mit Wasser nachgespritzt wurden.

In den Holzbottichen nahm die Erkaltung mehr als die doppelte Zeit (10 bis 20 Tage) in Anspruch und das harte Salz wurde sofort in Körbe gesgeben, worin es noch mit Wasser überbraust und zum Trockenraume gebracht wurde.

Fein krystallisirtes Salz wird wieder mit umgelöst und der sich allmälig im Lösekessel sammelnde Absatz mit Wasser ausgekocht, bevor man denselben beseitigt, weil gewöhnlich viel wasserleeres Glaubersalz sich dabei besindet.

Damit die Arhstalle ihren Glanz nicht verlieren, geschieht das Trocknen am besten bei 25 bis 35°; ich benutte dazu einen Raum, der über dem von den Dampstesseln kommenden und hier mit eisernen Platten abgedeckten Feuerzug lag und mit Stellagen versehen war, in welche das Salz auf Horden mit durchsbrochenen Böden eingeschoben wurde.

Um die hierbei nicht ganz hinreichende Temperatur beliebig verstärken zu können, verlief am Boden ein weites eisernes Rohr, in welches der Retourdampf der Maschine eintrat, aber auch directer Dampf noch zugelassen werden konnte.

Soll kleiner krystallisirtes Salz bargestellt werden, so sättigt man die Lösung bei 34° C., wozu an Wasser der dritte Theil vom Gewicht des Glaubersalzes genügt; Zufügen geringer Mengen von Kalkmilch beschleunigt die Reinigung und das Absetzen der Lösung.

Calciniren bes gereinigten Glaubersalzes.

Da der Absatz des krystallisirten Glaubersalzes immer nur ein beschränkter ist, muß das Uebrige calcinirt werden, in welcher Form es die Glassabriken dem sauren und eisenhaltigen Product der Sulfatsabriken bei weitem vorziehen. Es geschieht dies durch Aussoggen einer bei 33° gesättigten, klar abgeheberten Lösung

bes vorher forgfältig abgespritten Rohglauberfalzes und Calciniren bes aus-

gefoggten Productes.

Beibe Borgänge werden gewöhnlich in einem Flammofen (s. Fig. 94 n. 95 a. S. 298 und Fig. 96 im Maßstabe von 2 cm = 1 m) vorgenommen, dessen durch Coals genährte Flamme zunächst über dem Calcinirraum a, dann über der schniedeeisernen zum Aussoggen bestimmten Pfanne d hinstreicht und durch Schieder geleitet auch noch unter der Pfanne weggeführt werden kann, wie dies bei o ersichtlich ist. Durch Ausstellen oberhalb des Gewöldes einer ringsum durch Manerwert abgeschlossenen Psanne wird noch genügende Wärme gewonnen, um dort die Lösung des Rohglaubersalzes zu bereiten oder eine bereits klar abgeseberte Lösung warm und zum Nachlausen bereit zu erhalten.

Bon hier gelangt dieselbe bann in die schmiebeeiserne Pfanne d, welche seitlich mit Winkeleisen ins Manerwerk eingreift, zugleich aber nach vorn zwei Ausbuchtungen zum Herausziehen des beim Erhitzen der Lösung ausfallenden

mafferfreien ober mafferarmen Salges hat.

Das Heranziehen und Ausschöpfen des Salzes geschieht mit einer Krlicke (Fig. 73), deren Platte sein gelocht ist und mittelst der Lochschaufel (Fig. 40); auf einer, geneigt zur Seite der Ausbuchtung hingelehnten Platte läßt man dasselbe noch etwas abtropfen und trägt es dann durch die Arbeitsthür e in den Calcinirraum ein, wo es mit einer Krlicke ausgebreitet und durchgearbeitet rasch in ein blendend weißes, trocknes Pulver übergeht.

Der Querschnitt, Fig. 96, zeigt den wegnehmbaren Dedel ober Blech-Uberhang der Ausbuchtungen; das Gewölbe ist oberhalb berfelben durch einen

Fig. 96.

eisernen Schuh gestützt, welcher zu beiden Seiten vom Manerwert und ber Berankerung f gefaßt wird.

Die Reinigungsöffnungen für die Züge, sowie die Schieber für dieselben sind bei ggh (Fig. 95) angedeutet; die Fenerung wird durch eine Borlegeplatte und zwei hinter einander liegende Reihen Roststäbe i gebildet, welche durch die Träger k gehalten werden.

Das Ausheben bes Salzes wurde besser mechanisch hergerichtet, wie S. 196 ähnliche Borschläge gemacht worden sind; auch die von Schäffer & Bubenberg

in Bucan gebauten Piccard'schen Verbampfpfannen (Dingl. pol. J. 231, 65 und 211), bei welchen die durch Dampf von 120° verdampfte und übersättigte Lösung ihren Salzüberschuß bei der Circulation durch einen zweiten Cylinder mit nur 100° Spannung absetzt, welcher hier automatisch gesammelt und heraussbefördert wird, wären vielleicht anwendbar.

Das scheinbar am nächsten liegende Berdampfen und Eintrocknen der absgeheberten Lösung in starken gußeisernen Schalen würde des lästigen Anbackens halber nur in rotirenden Pfannen (siehe S. 388) empfehlbar sein.

Das Pechinen'sche Berfahren der Entwässerung (S. 55) des Glauberssalzes, welches bei der Verarbeitung des Bühnensalzes unter Zusatz des im ersten Klärkasten (S. 268) gewonnenen Kieserits vielleicht brauchbar wäre, soll ein sehr chlorhaltiges Product liesern, weshalb man in Schmidtmannshall davon absgesehen hat.

Die Kosten für das Umkrystallisten in große harte Arystalle und Trocknen derselben kommen mit denen für ein gleiches Gewicht des calcinirten Productes überein und stellen sich für 100 kg fertige Waare auf 1,5 bis 2 Mk.; bei einer großen Production würden sie wohl um ½ herabzubringen sein.

Dagegen ist für die erste Fabrikation nur ein Aufwand von im Winter 108 kg, im Sommer 115 kg Rohglaubersalz, für die zweite aber von circa 250 kg zur Sewinnung von 100 kg fertigen Productes nöthig, wozu sich noch 1 Mk. für Fastage gesellt.

In Staffurt-Leopoldshall wird 1885 das ebenso wie das calcinirte Probuct in mit blauem Papier ausgeschlagenen Fässern versandte raffinirte Glaubersalz incl. der Fastage zu 5,20 Mt. pro 100 kg abgegeben, wobei man bei Entsernungen von über 250 km noch eine Reduction des Preises um 0,50 und über 300 km von 1,0 Mt. eintreten läßt. Ordinäre Qualitäten werden noch billiger abgegeben; für das calcinirte Glaubersalz sind die Preise durch die directere Concurrenz des Productes der Sulfatsabriken sehr wechselnd.

Es enthält in Procenten:

		Na ch	Frant		Rach Krause			
·	Löse= rückstand, 3 Jahre	Rohes Glauber=		s Glauber= 1lz	Rohglauberfalz			
	gelagert	falz	In Qual.	II- Qual.				
Magnesiumsulsat . Ratriumsulsat . Raliumsulsat . Chlornatrium . Chlorsalium . Chlormagnesium . Calciumsulsat . Eisenoryd . Unlösliche Theile . Wasser .	14,49 13,96 — 27,09 1,60 — 2,26 — 10,48 30,12	0,47 40,22 — 1,23 — 0,92 1,12 — 1,40 54,64	97,00 1,60 1,10 0,04 0,30 	94,00 — 2,50 — 1,10 0,07 2,20 —	39,87 0,45 3,10 — 1,41 — 0,32 54,85		41,90 0,44 1,41 1,70 1,76 — 0,50 52,29	
	100,00	100,00	100,04	99,87	100,00	100,00	100,00	

Vor- und nachstehend findet sich eine Zusammenstellung auf diese Fabrikation bezüglicher Analysen, die von Frant (Amtl. Ber. über die Wiener Weltausst. von 1873) ber Fabrikation ber Bereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall und von Krause (bie Ind. von Staff. und Leopoldshall 1877) der von Fr. Müller entnommen, veröffentlicht wurden.

Der hohe Gehalt an Kaliumsalz im Rohglaubersalz nach Krause ist auffällig, wenn derselbe aber einmal gefunden wurde, mußte er in dieser Weise zur Berrechnung kommen, da er dann wohl als Doppelsulfat vorhanden gewesen ift.

Es e	nthalten	in	Procenten	nach	Rrau	e:
------	----------	----	-----------	------	------	----

	Auf di	e Rohgewi	nnung	Auf d	ie Reinig	ung bezü	glig
	Rohlbjung von 30° B., Mittel dreier Analysen	Löfertiaftand der Glauberfalzars beit, Wittel von 3 Analysen	Mutterlauge von 26°B. bei 15°C. Mittel von drei Analysen	Raffinatlöjung von 31º B. bei 46º C.	Rlärjchlamm	Pfannenstein	Mutterlauge 24 bis 260 B. Mitt. v. 3 Anal.
Magnesiumsulfat .	8,23	9,57	5,11		2,55		_
Natriumfulfat	_	5,99		26,12	60,01	59,55	18,85
Kaliumsulfat		_	_	_	_	2,71	_
Chlornatrium	19,70	13,37	13,52	4,40	_	4,73	0,92
Chlorkalium		_		0,88		_	1,03
Chlormagnefium .	2,51		8,41	1,44	3,01		4,43
Calciumsulfat	_	4,92		0,56	_		_
Unlösliche Theile .	0,11	45,80			26,31	31,50	_
Wasser	69,45	20,35	72,96	66,60	8,12	1,51	74,77
	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

Anwendung bes Glauberfalzes.

Außer den bereits bei der Reinigung des Glaubersalzes berührten Berwendungsweisen, von benen die für Spiegelglas und Hohlglas bei weitem die bedeutendste ift, dient dasselbe meist in rohem Zustande für Kältemischungen, zur Gewinnung von Ultramarin, zur Umsetzung des rohen efsigsauren Kalkes in Natriumacetat, sowie zu der des unterchlorigsauren und unterschwefligsauren Kalkes in Natronsalze.

Bur Darstellung der zum Auslaugen von Holze und Faserstoffen benutten Bisulfite leitet Rubelsti (D. R.= P. Nr. 23586) schweslige Säure in eine mit Kalkhydrat oder Calciumcarbonat versetzte Lösung von Natrium=, Kalium=, Magnestum- ober Ammoniumsulfat, wobei sich Gyps und das entsprechende Bisulfit bildet. Clemm (D. R.= P. Nr. 3588) verwendet Natrium= oder Kalium= sulfat zur Gewinnung des Alkaliphosphats unter Abscheidung von Schwefel, indem

er dieselben zu Sulsiden reducirt, zu Polysulsuret und Hyposulsit sich oxydiren läßt, dann in die Lösung schweslige Säure leitet, dis eine Probe mit Schwesels säure keinen Schweselwasserstoff mehr entweichen läßt, worauf durch Zugabe von Phosphorsäure das neutrale Alkaliphosphat gebildet wird. Rocours (D. R.-P. Nr. 25 258) will die phosphorhaltigen Sisenschlacken mit wassersteiem Glauberssalz (3 dis 7 Thle. auf 1 Thl. der vorhandenen Phosphorsäure), beides sein gepulvert und gemengt dei Rothgluth und wenig oxydirender Flamme erhitzen; aus der Lösung krystallisirt Natriumphosphat und der Rückstand wird bei unsgenügender Erschöpfung nochmals in gleicher Weise behandelt.

Auch bei der Gewinnung des Schoenits und Kaliumsulfats, siehe diese Fabrikationszweige, sindet es Berwendung; zur Darstellung von Natriumbichrosmat nach dem englischen Patent von Gorman.

Caren und Hurter zerlegen Natriumsulfat mit Ammoniumsulfat erhitt in Natriumbisulfat und freies Ammoniak (D. R.-P. Nr. 30 198); nach Blattener (Dingl. pol. J. 255, 252) waren nur 65 bis 70 Proc. des Ammoniaks als solches zu erhalten 1).

Kanser (Amer. Pat.) will Natriumsulfat bei Dunkelrothgluth durch Uebersleiten eines Gemenges gleicher Aequivalente von Kohlensäure und Kohlenstyd in Natriumcarbonat umwandeln.

Kelly und Weigel (Engl. Pat.) scheiben unter Abkühlung einer Natriums sulfatlösung durch Einleiten von Ammoniak und Kohlensäure Natriumbicarbonat ab und gewinnen durch Berdampfen der Mutterlange Ammoniumsulfat.

Reue Methoden zur Darstellung eisenfreien Glaubersalzes. R. Schmalz und C. A. Löwig (D. R. P. Nr. 23378) behandeln krystallissirtes Glaubersalz mit concentrirter Salzsäure, wobei unter Erniedrigung der Temperatur um 24° etwa die Hälfte des Natriums als Kochsalz abgeschieden wird. Die hiervon getrennte Lösung von Natriumbisulfat wird zu einer siedens den mit Chlornatrium gesättigten Lösung von Kieserit (von 20°B.?) gesetzt und noch heiß über gemahlenes Steinsalz siltrirt.

Aus dem Filtrat krystallisirt eisenfreies Glaubersalz; das in Lösung gebliebene erhält man durch Verdampfen wasserfrei, aber mit Kochsalz verunreinigt. Beim Erkalten scheidet sich Bittersalz ab; beide letztere Producte dienen zur Sättigung der Kieseritlösung (Chem. Ind. 1883, 260).

Löwig & Co. (D. R.-P. Nr. 25777, Cl. 12) bringt die neutrale Lösung des Glaubersalzes in ausgebleite Behälter, mit deren Wand der positive Pol (Anode) einer dynamoelektrischen Maschine in Verbindung gesetzt wird, während deren negativer Pol (Kathode) mit in die Lösung eingehangenen Metallen, Kupfer oder Eisen, verbunden ist. Es bildet sich Bleisuperoryd und Sulfat an der Anode, an der Kathode wird das Eisen metallisch abgeschieden, ein Vorgang, welchen zu erproben man in Schmidtmannshall in der Lage sein wird.

¹⁾ Später erhigte Blattner (Dingl. pol. J. 257, 474) nach Art der Ersinder das Salzgemisch in einem langsam rotirenden Cylinder unter Durchpassiren eines Wasserdampsstromes und erhielt bei 200 bis 400° eine fast volksommene Umsetzung ohne Ammoniakverlust.

Löserückstand als Zusatz bei der Fabrikation ordinärer Glassorten.

Im Beginn der siedziger Jahre wurden von der Staßfurter Chemischen Fabrik unter dem Namen Glasschmelze nicht unbedeutende Mengen Lösersickschand von der Chlorkaliumfabrikation an eine Anzahl Glashütten gesandt, welche dieselben mit mehr oder weniger Nuten als Beigabe zu den bei ihnen gebräuchslichen Glassätzen verwandten.

Für die Staßfurter Salzsäurefabrikation habe ich damals eine große Anzahl mit derartigem Zusatz hergestellter Ballons verwerthet, wobei es allerdings von Zeit zu Zeit vorkam, daß ein Ballon nachträglich sich theilweise entleerte, ohne daß ein Sprung daran wahrzunehmen war; es erklärte sich dies so, daß an einer gerade besonders dünnen Stelle der Wandung ein Körnchen noch nicht in Bersbindung getretenen Kückstandes eingeschmolzen gewesen und nachträglich von der Säure gelöst worden war.

Da jene Körnchen weiß gefärbt waren, siel dieser Fehler lediglich einer mangelhaften Behandlung zur Last und würde nicht vorgekommen sein, wenn nur klare Schmelzmasse verwendet worden wäre.

Im Chem. Großgewerbe 3, 256 (1879) habe ich auf diese Verwerthung aufmerksam gemacht und empfohlen, den lose im Waggon oder kahnladungsweise bezogenen Rückstand in der Glashütte selbst scharf zu trocknen und im fein gemahlenen Zustande mit den übrigen Bestandtheilen des Glassatzes innig zu mischen.

Berechnet man für sämmtliche vorhandene Basen das $1^{1/2}$ fache Aequivalent an Kieselerde, so beträgt dies für 100 Thle. des wasserfreien Rücktandes 75,7 Thle. Kieselerde, da man gegenwärtig aber geneigt scheint, den Alkalien ein wesentlich höheres Berhältniß der Kieselsäure zu gewähren, wird man diese Duantität Kieselerde wohl mindestens verdoppeln können.

Da Kohle die Einwirkung der Substanzen auf einander wesentlich erleichtert, würde wohl auch ein gewisser Zusat von dieser nützlich sein, ebenso empfahl ich der leichteren Berglasung halber Zusat von etwas gemahlenem Schwerspath.

Hier würde sich das von Frank genommene D. R.= P. Nr. 21 074 vom 6. December 1881 und Zus.= Pat. Nr. 23 320 anreihen, wonach feste poröse Steinmassen hergestellt werden sollen, indem Kieselerde mit einem organischen Stoffe wie Blut, Leim, Melasse, Stärke, Theer, Kohlenstaub und einer Bersbindung der Alkalien, alkalischen Erden und Magnesia gemischt und gebrannt werden soll.

Diese Berbindungen verhalten sich hierbei wie freie Alkalien, indem ihre Säure durch Kieselsäure ausgetrieben wird. Näheres hierüber s. S. 332.

Auch zum Conserviren des Holzes ließe sich der unter Zusatz von etwas Schwefelsäure oder Salzsäure in Lösung gebrachte Löserückstand verwenden.

Chlormagnesinm aus Endlange.

$$MgCl + 6HO = MgCl_2 + 6H_2O.$$

Wie S. 70 gesagt, findet sich dasselbe bereits in den krystallinischen Gesteinen, auf gleichem Wege gebildet aber auch in vielen Quellen und im Meerswasser.

In der Endlauge der Chlorkaliumfabriken ist es wie im Meerwasser von etwas Brommagnesium begleitet; Iod liebt mehr die Calciumsalze (Apatit) und wird erst nach der Ansammlung durch Pflanzen und Thiere nachweisbar, sindet sich aber hier und da von Brom begleitet auch in der Asche von Landspflanzen vor.

Die Krnstallform bes nabelförmig abgeschiebenen Salzes ist monoklinisch.

Als natürliches Vorkommen ist das sechssach gewässerte Chlormagnesium neuerer Zeit auch im Neu-Staßsurter Salzwerke in harten Krystallmassen mit einzelnen gut ausgebildeten Kanten und Flächen gefunden worden.

Spec. Gew. 1,56 bis 1,65, des masserfreien Salzes 2,177.

Das Letztere kann durch Berdampfen einer mit Salmiak gesättigten Lösung bes Chlormagnesiums und Glühen bes Rückstandes unzersetzt bargestellt werben.

Seinen Schmelzpunkt fand Carnelley 1878 zu 7080.

Das krystallisirte Chlormagnesium zerfließt an der Luft und schmilzt bei geringer Wärme, zersetzt sich aber, weiter erhitzt theilweise, unter Entlassen von Salzsäure, welche Zersetzung durch Wasserdampf begünstigt wird, aber namentlich in Gegenwart von Alkalichlorur nur unvollständig zu erreichen ist.

Beim Ueberleiten von Luft in stärkerer Hitze giebt es Chlor ab.

Durch Ammoniak im Ueberschuß wird nur die Hälfte eines neutralen Magnesiasalzes unter Fällung von Mg(OH)₂ zersetzt, die andere Hälfte bleibt als Doppelsalz in Lösung.

Kohlensaures Ammoniak im Ueberschuß fällt aus neutralen Magnesiasalzen kohlensaure Ammoniakmagnesia; auch das Dimethylamin verhält sich ähnlich.

1 Thl. Chlormagnesium löst sich in 0,25 Thln. kalten Wassers und in noch geringerer Menge bes kochenben, sowie in 2 Thln. Alkohol.

Dichte von Chlormagnesiumlösungen.

306

Vergleichung des spec. Gew. und Gehaltes von Chlormagnesium: lösungen nach Gerlach bei 15°.

Procente an Mg Cl ₂	Spec. Gew.	Procente an MgCl ₂ + 6H ₂ O	Procente an MgCl ₂	Spec. Gew.	Procente an Mg Cl ₂ + 6 H ₂ O
1	1,0084	2,138	19	1,1686	40,618
2	1,0169	4,276	20	1,1780	42,756
3	1,0253	6,413	21	1,1879	44,894
4	1,0338	8,551	22	1,1978	47,032
5	1,0422	10,689	28	1,2076	49,169
6	1,0510	12,827	24	1,2175	51,307
7	1,0597	14,965	25	1,2274	53,445
8	1,0684	17,102	26	1,2378	55,583
9	1,0772	19,240	27	1,2482	57,721
10	1,0859	21,378	28	1,2586	59,858
11	1,0950	23,516	29	1,2690	61,996
12	1,1040	25,653	3 0	1,2794	64,134
13	1,1130	27,791	31	1,2903	66,272
14	1,1220	29,929	32	1,3012	68,410
15	1,1311	32,067	33	1,3121	70,547
16	1,1405	34,204	34	1,3231	72,685
17	1,1498	36,343	35	1,3340	74,823
18	1,1592	38,480	35,00 8	1,3341	74,840

Nach Dudemans (Ztschr. anal. Chem. 1868, 419).

ProcenteanMgCl2+6H2O	Spec. Gew.	Procente an MgCl ₂ + 6 H ₂ O	Spec. Gew.	Procente an MgCl ₂ +6H ₂ O	Spec. Gew.	
5	1,019	25	1,101	40	1,167	
10	1,039	30	1,123	45	1,190	
15	1,059	3 5	1,145	4 8	1,204	
20	1,080				-	

Ausdehnung einer Chlormagnesiumlösung durch die Wärme nach Gerlach, dieselbe bei 0° gleich 1 angenommen bei einem Gehalte von:

•		10 Proc.	20 Proc.	30 Proc.		10 Proc.	20 Proc.	30 Proc.
Bei	10°	1,0015	1,0024	1,0028	Bei 80°	1,0291	1,0274	1,0256
22	20 °	1,0038	1,0052	1,0058	, 900	1,0346	1,0315	1,0290
77	30º	1,0068	1,0082	1,0089	, 100°	1,0403	1,0357	1,0325
27	40 °	1,0102	1,0116	1,0121	" 101,6°	1,0411	<i>'</i> _	`
 m	50 °	1,0142	1,0154	1,0154	,, 106,20		1,0382	_
 m	60 °	1,0188	1,0193	1,0188	" 115,6º		-	1,0389
 m	70 °	1,0238	1,0233	1,0221				

Gewinnung bes Chlormagnesiums.

Die Darstellung des Chlormagnesiums geschieht in den Chlorkaliumsabriken immer nur durch Verdampfen der Endlauge (siehe S. 202); wird diese kochend gewogen dis zu 41 oder 42° B. (1,388 dis 1,401 spec. Gew.) getrieben, so gesteht nach dem Erkalten die ganze Masse in senkrecht strahligem Arnstallgestige und entspricht nahezu der Zusammensetzung des krystallisierten Chlor=magnesiums.

Die Verdampfung der Lauge wird gewöhnlich in einer der älteren Sattelspfannen von geringeren Dimensionen vorgenommen, wie dieselben früher bei der Chlorkaliumfabrikation verwandt wurden; nachdem die ruhig kochende Lauge den gewünschten Grad erreicht hat, stellt man die Feuerung ab und läßt während einer Stunde die Flüssigkeit in der Pfanne selbst gut absehen.

Darauf zieht man dieselbe klar in einen oder mehrere der gewöhnlichen, gut gereinigten und ausgetrockneten Krystallisirkästen, wobei in der Pfanne ein wegen des Erstarrens bald zu entfernender, geringer, schlammiger Salzabsatz hintersbleibt, der aus Chlornatrium mit etwas Wagnesiumsulfat, durchtränkt von Chlormagnesiumlauge, besteht.

Die in die Arnstallisirkästen gezogene klare Lauge ist nach einigen Tagen zu einer Masse von locker verbundenen, von der Obersläche bis zum Grunde reichenden, strahligen Nadeln erstarrt, welche nur noch wenig Lauge und fremde Salze zwischen sich fassen.

Behufs Verpackung wird zuerst etwas vom Rande entfernt, mittelst eines Weißels ein Loch in diese Salzmasse gemacht und von hier aus dann der ganze Inhalt mit Hülfe einer Hacke in kopfgroße Stücke zerlegt.

Diese Stücke wurden in Fässer gefüllt, welche von einer Seite vollkommen geöffnet, deren Reise aber vorher nochmals fest angezogen worden waren; die Lücken, welche hierbei bleiben, werden hierauf aus einer inzwischen wiederum zu 41° ober diesmal besser zu 42° B. verdampsten Pfanne mit Chlormagnesium=lauge vollgeschöpft, wozu man sich einer von der Pfanne nach den Fässern ge=legten Rinne bedient.

Nach dem vollkommenen Erhärten der Masse wurden die Fässer sofort zusgeschlagen, der weiteren Abkühlung und Zusammenziehens der Masse halber aber vor dem Versandt nochmals alle Reife gut angezogen.

Das sogenannte geschmolzene Chlormagnesium agnesium ist ein an Wasser noch etwas mehr verarmtes Chlormagnesiumhydrat, welches so dargestellt wurde, daß man das aus den Arystallisträsten in Stücken herausgearbeitete Product in den gut gereinigten und nahezu rothglühenden Calcinirosen für Düngesalz einstrug und es hier bei weiterem Feuer eine Zeit lang schmelzen ließ.

Die geschmolzene Masse darf jedoch nur wenig von ihrem Arystallwasser abgeben, weil sonst gleicher Zeit auch eine theilweise Zersezung des Productes unter Entweichen von Salzsäure vor sich geht; gleichwohl zeigt dasselbe nach dem

Erkalten nicht mehr das strahlige Gefüge, sondern einen mehr gleichmäßigen wachsartigen Bruch.

Mit langgestielten schmiedeeisernen Löffeln ausgeschöpft, wurde die Masse dann unter Anwendung einer Rinne und eines Trichters durch das Spundloch in die hierzu verwendeten Fässer von geringeren Dimensionen (Petroleumfässer ober alte Delfässer) eingegossen, wobei man noch die Vorsicht brauchte, diese zusnächst nur zur Hälfte anzufüllen und dann von vorn wieder anfangend, erst den Rest zuzugeben.

Tropdem das geschmolzene Product also wesentlich mehr Arbeit machte, wurde es im Beginne der siedziger Jahre mit 6 Mt. pro 100 kg verkauft, das krystallissirte dagegen mit 8 Mt.; lediglich beshalb, weil damals die Petroleumfässer billig (2 Mt. dis 2,25 Mt. pro Stück) zu haben waren und weitere Kosten kaum versursachten, während für das krystallisirte Chlormagnesium neue Fässer aus Buchens holz verwendet wurden, die wiederholt durch die Hand des Böttchers mußten.

Die Selbstkosten für die Herstellung von 10000 kg krystallisirtem Chlormagnesium betrugen damals:

Fitr Fillen zweier Pfannen durch eine	Handpumpe	. 1,65 Mt.
132 hl Braunkohlen für die Berdampfi	ing à 34 Pfg	. 44,88 ,
Für den Heizer		. 2,50 "
Aushauen des in zwei Krystallisirkästen	erstarrten Product	e\$ 2,50 "
Füllen der Fässer		. 3,60 "
•	In Summa	55 13 MP

Für das geschmolzene Chlormagnesium hatte man die doppelte Menge Lauge in Angriff zu nehmen:

Füllen der Pfannen		•	•		•	•	•	1,75 Mt.
Heizer		•	•	•	•	•	•	2,50 "
Aushauen von vier Kästen		•	•	•	•	•	•	5,00 "
Beförderung nach dem Calcinirofer	n.	•	•	•	•	•	•	7,00 "
Calciniren à 15 Pfg. pro 100 kg	•	•	•	•	•	•	•	15,00 "
Braunkohlen für die Pfannen, 26	4 hl	•	•	•	•	•	•	89,76 "
" ben Ofen, 88 hl	•	•	•	•	•	•	•	28,92 n

In Summa . . 149,93 Mt.

Per 100 kg erhoben sich also die directen Kosten ohne die Fastage für das krystallisirte Product zu 0,56, für das geschmolzene zu 1,50 Mt.; dabei zeigte die Analyse beider nur geringe Unterschiede in der Zusammensetzung.

Ich suchte daher das krystallisirte Product billiger zu machen, indem ich gewöhnliche tannene, bereits für Zucker oder Schlempekohle benutzte Fässer von etwa 250 kg Inhalt dazu anwendete, welche unter Ersat schadhafter Dauben gut hergerichtet und an verdächtigen Stellen auch noch von innen mit Magnesiascement verstrichen wurden.

Weiter überzeugte ich mich, daß nach dem Verdampfen zu 44 bis 45° B. (1,428 bis 1,442 spec. Gew.) die Zusammensetzung der Lauge ungefähr die gleiche war, wie beim Behandeln im Ofen, ohne daß hierbei die Verluste und

Berunreinigungen eintraten, benen das Product im Ofen ausgesetzt war, so daß also das übrigens seltener verlangte geschmolzene Product durch directes Einfüllen aus der Pfanne in die Fässer gewonnen werden konnte.

Leckten beim Ausgießen der tannenen Fässer einzelne derselben, was bei den buchenen auch vorgekommen war, so wurde mittelst eines stumpsen Messers mit Kreide bestrichenes Packpapier oder Leinenstreisen in die undichten Fugen gedrückt und hierauf oder nach dem Erkalten die betreffenden Fässer wieder nachgefüllt. Den auch sir das Dichten der Pfannen öfters benutzten Magnesiacement stellte man dar, indem man einen mit krystallisirtem Chlormagnesium gefüllten schmiedeseisernen Schöpflössel von mehreren Litern Inhalt in eine Steinkohlenseuerung einsschob und so lange darin ließ, dis die Masse in eine weiße seste Substanz überzgegangen war; vor dem Gebrauche wurde dieselbe pulverisirt und mit wenig Wasser und Endlange zum dicken Breie angerührt, der rasch erhärtete.

Meist wurden damals nur geringere Mengen Chlormagnesium verlangt; erst nachdem die Diamantbohrgesellschaft 1867/68 den Ruten seiner Anwendung beim Bohren auf Kalisalze (S. 10) gezeigt hatte, kamen öfters Aufträge auf größere Posten, deren Herstellung jetzt wohl immer durch directes Einfüllen in Betroleumfässer der in den Berdampfpfannen auf 43 dis 44°B. gebrachten Lauge geschieht. Der in größeren Pfannen stets vorhandene Senkheber dietet die Besquemlichkeit, ohne den am Grunde besindlichen Salzabsch aufzurühren, jeden Angenblick das Ablassen unterbrechen und so die der Reihe nach bereit gelegten Fässer rasch hinter einander ansüllen zu können.

Die in neuerer Zeit mehr gefragten Petrol=Barrels müssen jetzt etwas höher bezahlt werden, so daß man pro 100 kg des Productes 1,60 Mt. für dieselben in Anrechnung zu bringen hat; inclusive Faß wird es Mitte 1885 zu 2,90 Mt. und bei Tonnen zu 400 bis 500 kg Inhalt zu 2,40 Mt. pro 100 kg franco Waggon Staßfurt abgegeben.

Korndorff führte bei einer größeren Bestellung die weitere Neuerung ein, die verdampfte Lauge in wenig conischen Kübeln erkalten zu lassen, darauf aber durch Umkippen die Blöcke frei zu legen und ohne jede Verpackung lose im verseckten Waggon zu versenden.

Die weitere Entwässerung des Chlormagnesiums ohne Zersetzung, bis saft zum wasserfreien Zustande, gelingt am besten in einem tiefen Bacuum, wenn die Temperatur des eingegebenen krystallisirten Chlormagnesiums immer unter dem jeweiligen Schmelzpunkte der Masse bleibt. D. R.-P. Nr. 32338 der Kaliwerke Aschersleben.

Die Zusammensetzung des rohen Chlormagnesiums ist etwa die folgende:

Lauge verdampft		trystallisirtes bis 41° B.	geschmolzenes bis 45°B.
Chlormagnesium		45,74 Proc.	51,05 Proc.
Chlorkalium			1,38 "
Chlornatrium	•	0,25 "	0,27 "
Magnesiumsulfat		0,15 "	0,10 "
Baffer	•	52,51 "	47,20 "
		100,00 Broc.	100,00 Broc.

Als sechsfach gewässertes Chlormagnesium würden 45,74 Proc. Chlorsmagnesium 52,04 Proc. Wasser und 51,05 Proc. Chlormagnesium 58,08 Proc. Wasser beanspruchen.

Zur Herstellung von 10000 kg krystallisiten Chlormagnesiums müßte bei achtsamer Trennung des Salzniederschlages die Endlauge von 25000 kg Rohssalz hinreichen, jedoch wird der Sicherheit halber gewöhnlich eine größere Menge Lauge mit demselben weggegeben, so daß man obiges Quantum als das Product von 30000 bis 35000 kg Rohsalz ansehen kann.

Aus diesen Zahlen geht hervor, daß man in Staßfurt ganz bedeutende Duantitäten Chlormagnesium herzustellen vermöchte, wenn dessen Consum nur einigermaßen den so vielsach gemachten Vorschlägen für seine Verwendung entspräche, oder wenn die mehrseitig gehegten Hoffnungen auf eine leichte Versarbeitung desselben zu Magnesia und Salzsäure oder Chlor sich bewährt hätten; das wasserfreie Chlormagnesium würde sein gleiches Gewicht Salzsäure des Hanbels oder 1/3 seines Gewichtes an Chlorkalt ergeben.

Der einzige regelmäßige Verbrauch für Chlormagnesium ist der zum Schlichten der Fäden beim Herstellen baumwollener Gewebe. Um den Fäden mehr Zusammenhalt zu geben, wurden dieselben mit Stärkekleister oder ähnlichen Stoffen imprägnirt, die zur Verhütung des Schimmelns meist noch giftige, antiseptische Zusätze erhielten; damit aber die Schlichte nicht trockene und die Geschmeidigkeit erhalten bliebe, wurden die Webstühle in mit Feuchtigkeit geschwängerten Räumen aufgestellt, was der Gesundheit der Arbeiter doppelt nachtheilig war.

Es war daher ein glücklicher Griff, daß Jos. Townsend 1866 in England ein Patent auf die Anwendung des Chlormagnesiums an Stelle jener Stoffe nahm, da die Lösung desselben nicht trocknet und durch Absorption des Ammoniaks noch verbessernd auf die Luft wirkt.

Der englische Consum betrug jährlich etwa sechs bis acht Millionen Kilogramm, die von Townsend das Nutzungsrecht einbegriffen, zu 14 bis 18 Mf. pro 100 kg abgegeben wurden; nach dem Ablaufe des Patentes gewann die Direction der Staffurter Chemischen Fabrik jene Abnehmer.

Weitere Verwendungen sind: Bei Bohrungen auf Kalisalze; zur Herstellung nachgebildeter Mutterlaugensalze oder künstlichen Meerwassers; zum Besprengen der Straßen, welches in Rouen bei Anwendung des gleichs wirkenden Chlorcalciums, statt mehrmals am Tage nur alle sechs Tage nöthig war und gleicher Zeit noch desinsicirend auf den Straßenkoth wirkt; zur Dessinsection, als Beigabe (10 Thle.) des sür die Absalwässer der Stärkes und Zuckersabriken nach dem Süvern'schen Patente (Nr. 15392) angewendeten Aeskaltes (50 Thle.) mit Steinkohlentheer (2,5 dis 4 Thle.); zum Zersetzen absallender Seisenwasser, an Stelle der Kalksalze; zum Keinigen des Gases von Ammoniakgehalt, der als voluminöse Masse (Mg Cl2 + 2 H4 N Cl) abgeschieden wird; als Füllmasse sür Gasuhren war es daher nicht brauchbar.

Zum Carbonisiren der Wolle nach Frank (D. R. = P. Nr. 2301), wonach dieselbe mit Chlormagnesiumlauge von 1,07 bis 1,10 spec. Gew. eingeweicht und nach dem Ausringen oder Centrifugiren 50 bis 90 Minuten einer Temperatur von 100 bis 130° ausgesetzt wird. Als Füllmasse für Webstoffe und Papier nach Coblen und Dunstales D. R. P. Nr. 21 587, Cl. 22, wozu es mit 10 Proc. Aluminiumchlorid versetzt und durch Kalkmilch gesfällt wird.

Zum Reinigen, Scheiben ber Rübenzuckersäfte, wobei es die Rolle einer schwachen Säure spielend, die organischen Melassebildner theilweise niederschlägt.

Zur Chlorentwickelung burch Erhitzen mit Braunstein nach Tilghman's Patente.

Nach dem Patente von Gurlt (Nr. 6730) als Bindemittel für Briquettes aus Kohlenklein (5 bis 10 Proc. eines Gemenges von Magnesia und Chlorsmagnesium).

Nach Frank (D. R=P. Nr. 27106. Chem. Ind. 1884, 247; Tagebl. der 57. Vers. d. Naturf. 1884, 327) zur Extraction des Kalküberschusses (Aetstalk und Calciumsulsid) aus den basischen Gilchrist Thomas Schlacken, welche etwa 20 Proc. Phosphorsäure, davon die Hälfte in Ammoniumcitrat löslich entshalten und durch chlorirendes Kösten und Fällen der Phosphorsäure als phosphorssaure Ammoniakmagnesia weiter ausgenutzt werden sollen; zum Fällen von Phosphorsäure aus ammoniakhaltigem Urin und Fäcalstoffen.

W. A. Rowell will Strontiumsulfid durch Chlormagnesium in Chlorsstrontium umwandeln, dieses aber durch Kohlensäure in Gegenwart der Magnesia in Strontiumcarbonat überführen.

Zur Darstellung der Magnesiamixtur nach Loges (Chem. Ztg. 8, 1743) unter Form des Doppelsalzes Mg Cl₂ N H₄ Cl + 6 H₂ O.

Bur vollständigeren Ausnutzung des in den Sodarlickständen enthaltenen Schwefels nach dem Schaffner-Helbig'schen Verfahren (D. R.-P. Nr. 2621. Lunge, Sodaind. 612), wobei Calciumsulsid mit Chlormagnesium, Chlorcalcium und Magnesia, daneden aber sämmtlichen Schwefel als Schwefelwasserstoff erzgiebt, nach dessen Austreibung unter Einleiten von Kohlensäure, entsprechend der Reaction von T. S. Hunt (Jahresber. 1858, 128), wiederum Chlormagnesium und daneden kohlensaurer Kalk gebildet werden kann. Letztere Reaction erhielt auch Lanquetin, D. R.-P. Nr. 20396; nochmals patentirt.

Bu Magnesia cement nach Sorel. H. Deville machte 1866 bie Beobachtung, daß namentlich die durch Glühen von Chlormagnesium erhaltene Magnesia mit Wasser angerührt zu einer Masse erstarrte, die den Marmor an Härte übertraf; 1867 stellte dann Sorel nach Art des früher von ihm beschriebenen Zinkorychlorids einen Magnesiacement durch Anrühren von gebrannter Magnesia mit Chlormagnesiumlösung von 20 dis 30°B. (1,158 dis 1,257 spec. Gew.) dar und fand, daß man diesem Cemente auch dis über 20 Proc. Sand, Kalksein oder andere Materialien beimengen oder ihn beliebig färben könne, ohne seine Haltbarkeit zu beeinträchtigen; Sypsgegenstände oder Kalkputz erslangen durch Ueberpinseln mit der Masse eine größere Härte. Auf der obigen Beobachtung beruht das von Reinhardt in Würzburg für Bayern erhaltene Patent zur Herstellung von Schleifsteinen, Mühlsteinen, künstlichem Marmor z.;

auf der Wiener Weltausstellung war mit dem Namen Kajalith belegt eine ihrer Schönheit und Härte halber allgemein bewunderte Platte aus Dresden ausgestellt, welche aus Gyps, durch Wasserglas gehärtet, bestehen sollte und prämiirt wurde; als sie jedoch der Witterung ausgesetzt sich sehr hinfällig zeigte, ergab die Untersuchung, daß sie aus Magnesiacement mit Caolin bestand.

Bender (Ber. chem. Gef. 1870, 932) nimmt im Magnesiacemente die Bildung des Hydrates MgCl₂, 5 MgO + 17 H₂O an, welches über Schweselssäure getrocknet 3 Mol. Wasser, bei 100° 9 Mol. und bei 150 bis 180° 11 Mol. Wasser verlor. Mit Wasser bei gewöhnlicher Temperatur behandelt und darauf über Schweselsäure getrocknet, hinterblieb MgCl₂, 9 MgO + 24 H₂O, welches bei 100° 9 und bei 150 bis 180° 14 Mol. Wasser abgab.

Kochendes Wasser extrahirt sämmtliches Chlormagnesium und läßt über Schwefelsäure getrocknet, 2 MgO 3 H2O zurück, welches bei 180° in 4 MgO 5 H2O übergeht und durch Kohlensäure, ähnlich wie das Mineral Brucit (MgO H2O), nur wenig angegriffen wird. Alle diese Verbindungen haben die Widerstandsstähigkeit eines guten Sandsteines und sind politurfähig.

Auch der von Riemann (Breslau) als Albolith verfertigte Cement aus gebranntem Magnesit, der sein gemahlen mit amorpher Kieselerde (Insusprienerde) vermengt wird, soll mit Chlormagnesium außerordentlich harte und plastische Massen geben, die auch als Holztitt und in dünnbreiigem Zustande zum lieberstreichen von Holzs und Sppsornamenten, Sandsteinen oder Mauerwerk empsohlen werden.

Während der Erhärtung, die nie über sechs Stunden dauert, steigt die Temperatur oft bis 100°, weshalb Leimformen nicht angewendet werden dürfen.

Grundmann (D. R.=P. Nr. 31698) will die Magnesiagusse zu schnellerer und größerer Erhärtung in feuchtem Zustande der Wirkung der Kohlensäure aussetzen.

Nach Endemengers (D. R. B. Nr. 26130, Cl. 80) soll schwach gesbrannte Magnesia, in gewisser Proportion dem Portlandcemente zugesetzt, dessen Bindekraft erhöhen, die Bildung von Haarrissen an der Luft verhindern und ihn für Wasserbauten werthvoller machen.

Aehnlich wie Wagner (Berggeist 1885, 16) Staßfurter Abraumsalze zum Imprägniren von Grubenholz verwendet hat, würde ich vorschlagen, 1 Mol. Chlormagnesium mit 4 Mol. Aettalk und Wasser als conservirenden und die Räume erhellenden Anstrich für Holzwerk zu benutzen.

Zur Gewinnung von reinem Magnesiahydrat wird nach dem Ver. Chem. Fabr. z. Leopoldshall, D. R. = P. Nr. 20277, die Endlauge zuerst durch Zugabe von wenig Calciumoxychlorid gereinigt, wobei vorhandene Schwefelsäure als Syps, sowie auch das Eisenoxyd ausfällt, darauf durch weitere Zugabe dessels ben Magnesiahydrat niedergeschlagen.

Die Lösung des Calciumorychlorids (3 Ca O Ca Cl₂ + 12 H₂O) in Chlor=calciumlauge wird gewonnen, indem gebrannter Kalf in einer Chlorcalcium=lösung von 1,12 dis 1,15 spec. Gew. gelöscht wird, wie eine solche bei der Darstellung von Magnesiahydrat aus Chlormagnesium und Aeptalf resultirt;

durch wiederholtes Löschen von Kalk in der nämlichen Lösung erreicht diese ein specifisches Gewicht von 1,3 und ist nun bereit für obigen Gebrauch.

A. Rümpler (D. R.-P. Nr. 8777) versett die Endlange mit $\frac{1}{5}$ ihres Gewichtes an gebranntem und vorher gelöschtem Kalke, darauf mit der am Ende resultirenden Chlorcalciumlösung, die alle Schwefelsäure gefällt ist und erst nach der Trenzung von diesen Niederschlägen fügt er Kalkmilch zur Fällung der Magnesia zu.

G. Rosenthal (D. R. » P. Nr. 31357) will durch Zusat von schwefelssaurer Thonerde zuerst das in der Endlange noch vorhandene Kaliumsalz als Alaun niederschlagen, darauf durch Eintrocknen und Erhitzen des Gemenges unter Entweichen von Salzsäure Magnesiumsulfat und freie Thonerde bilden, zur Bervollständigung der Reaction soll zuletzt ein wenig Kalk zugegeben und überhitzter Wasserdampf eingeleitet werden.

Bereits 1864 hat Michels Dolomit mit Chlormagnesiumlauge in einem Flammofen geröstet und gefunden, daß hierbei das Calciumcarbonat in Chlorcalcium übergeführt wird, so daß beim Auslaugen der Masse dann auch die Magnesia des Dolomits gewonnen wird.

Als hervorstechende Anwendung für dieses Product erschien damals nur die Entsäuerung von Grubenwässern, als Mittel der Berhinderung von Kesselsteinbildung und da die Durchführung nicht ganz befriedigte, unterblied die beabsichtigte
Patentnahme; als in der zweiten Hälfte der siedziger Jahre der Massenbedarf an Stahl und Flußeisenproducten (Stahlschienen, Panzerplatten u. s. w.) die Gewinnung desselben aus phosphorhaltigem Roheisen zum brennenden Problem machte und zuerst basische Zuschläge sich günstig erwiesen, dann das Gilchrist-Thomas-Bersahren hierzu noch die Ausstütterung des Converters mit einem basischen Materiale verlangte, wurde der Gewinnung der Magnesia als eines solchen wieder die vielseitigste Ausmerksamkeit zugewendet.

M. P. Closson (D. R. » P. Nr. 11456) wendet gebrannten Dolomit zur Zersetzung der Chlormagnesiumlauge an; in dem Zusatzpatente Nr. 15342 em psiehlt er dann noch den Zusatz geringer Mengen Zucker oder Melasse, damit der lösliche Zuckerkalt die Rolle eines Vermittlers übernehme. Aus der chlorscalciumhaltigen Endslüssigkeit sollte der Zucker schließlich als dreibasischer Zuckerstalt gefällt werden.

C. Scheibler (D. R. P. Nr. 14936) hatte inzwischen bereits gezeigt, daß Dolomit ober kalkhaltiger Magnesit in gebranntem und zerkleinertem Zustande seinen Kalkgehalt in leichter Weise an eine 10 bis 15 Thle. Zucker in 100 Boslumenthln. enthaltende Lösung abgiebt.

Das Ascherslebener Werk erwarb vorstehende beiden Patente sowie das vorerwähnte von Lanquetin.

Rambohr (D. R.=P. Nr. 19259) will die zu 45° B. verdampfte Endslauge mit 4 bis 10 Proc. Magnesit gemengt, durch Ueberleiten auf Rothgluth erhitzter Luft in Salzsäure und Magnesiumornchsorid trennen und letzteres mit heißem Wasser unter Druck in Magnesia und Chlormagnesium zerlegen; das im Bereine mit Wegelin & Hibner genommene D. R.=P. Nr. 17260 bringt einen Apparat zur Ueberhitzung fester oder stüssiger Körper mittelst überhitzter Wasserdämpfe.

Pschinen und Weldon (D. R.-P. Nr. 31671) gewinnen durch Mischen heißer concentrirter Chlormagnestumlösung mit Magnesta ein körniges Magnestums ornchlorid, welches durch Erhitzen auf 150 bis 200° noch etwas entwässert, weiter erhitzt zur Chlorgewinnung dient.

Hierzu haben sie (D. R.= P. Nr. 30841) einen besonderen Ofen construirt. (Chem. Ztg. 9, 693 und 892), der in Salindres gut functioniren soll; das gewonnene verdünnte Chlorgas ist für die dortigen rotirenden Chlorkalkkammern sehr geeignet.

Th. Schloesing (D. R.=P. Nr. 18976) läßt die vom Sulfat gereinigte Endlauge durch eine Reihe von Trögen fließen, die gelöschten Kalk in Form kleiner Bruchstücke enthalten, an deren Stelle schließlich Magnesia in dichter Form hinterbleiben soll.

Auch die Bereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall haben unter Nr. 36 304 ein Patent zur Gewinnung von Magnesia und Salzsäure aus Chlormagnesium angemeldet und Korndorff, P.-A. Nr. 37 125, will Magnesia und Magnesiumorydhydrat durch Glühen von Chlormagnesium mit Kalkhydrat ober Calciumcarbonat darstellen.

Letzterer hat durch die gewöhnliche Fällung mit Kalkmilch unter Trennung und Auswaschen des Productes mittelst Filterpressen eirea 50 000 kg Magnesia hergestellt und an Hüttenwerke geliefert, doch blieb hierbei immer noch ein gewisser Rückhalt von Kalk im Product.

Ernest Solvan (D. R.-P. Nr. 1185 und 29846) will kieselerdereichen Thon oder Kieselguhr, gefällte Kieselerde u. s. w. nebst einem Antheil des Rückstandes einer früheren Operation mit Chlormagnesium oder Chlorcalcium zu Kugeln geformt bei hoher Temperatur glühen, wobei unter Ueberleiten von Luft Chlor, unter Ueberleiten von Wasserdampf Salzsäure gebildet wird. (Besser wird hier wohl noch der poröse Bimsstein dienen.)

Basisches Chlormagnesium soll eventuell auch den Kalk für die Regeneration des Ammoniaks bei der Fabrikation der Ammoniaksoda ersetzen, doch würde hier zu beachten sein, was S. 305 über die Neigung zur Bildung von Doppelsalzen gesagt worden ist.

Achnlich will Townsend Chlor gewinnen durch Ueberleiten auf 92 bis 150° erhitzter Luft über Ziegelstücke, die mit Chlormagnesium und Manganschlorür getränkt sind oder durch Leiten von Salzsäuregas und Luft in regulirtem Verhältniß über ein porös hergestelltes Gemenge von Thon mit Magnesia und Braunstein, welches auf einer zwischen 205 und 315° liegenden Temperatur erhalten wird. Die bei der Gewinnung von Kaliumsulfat, siehe S. 374, entweichende, anfänglich von Wasser begleitete Salzsäure, soll nach nachstehenden Formeln ein automatisches Regeneriren der Masse veranlassen:

$$Mn O_2 + 4 H Cl = Mn Cl_2 + 2 H_2 O + 2 Cl$$
 unb

 $\operatorname{MnCl}_2 + \operatorname{MgO} + 2\operatorname{H}_2O + 2O = \operatorname{MnO}_2 + \operatorname{MgO} + 2\operatorname{Cl} + 2\operatorname{H}_2O$,

wobei das Chlor durch Condensation vom Wasser zu trennen ist.

Ueber das ältere Weldon'sche Magnesia=Chlorverfahren stehe Lunge, Sodaindustrie 833. Ab. Wünsche (D. R.-P. Nr. 18722) versetzt die Endlauge mit Salmiak und Ammoniak und leitet darauf Kohlensäure ein, um derart ein gröber krystallisnisches Ammonium Magnesiumcarbonat abzuscheiden, welches durch Decken mit Ammoniak gereinigt und durch Mengen mit Magnesia bereits in der Kälte zerssetzt wird. Hierbei wird Ammoniak und darauf beim Glühen des hinterbleibens den Magnesiumcarbonats Kohlensäure gewonnen, welche beide wieder in den Kreislauf eintreten.

Als weitere Verwendung des Magnesiahydrats schlägt Precht (Chem. Ztg. 6, 142 und 618) vor, Feuerungs = und Röstgasen in einem Absorptionsthurm durch herabrinnende Magnesiamilch die schweslige Säure zu entziehen; der Theorie nach sollte die Magnesia hierbei 56 Proc. schweslige Säure aufnehmen, in Wirklichkeit absorbirt sie jedoch nur 36 Proc., welche sie bis 200° erhitzt in concentrirter Form wieder abgiebt. Eine geringe Menge dabei entsstehendes Bittersalz wird durch Zugabe von etwas Kohlenpulver zerlegt.

Ueber die gleiche Anwendung durch Clemm, sowie über die Berwendung der Magnesia im Patent Engel und des Chlormagnesiums bei der Absscheidung der Dralsäure nach Bohlig siehe unter Gewinnung der Potasche S. 411 und 417.

Wilson (engl. Pat. Chem. Ztg. 9, 1121) will die Magnesia an Stelle des Kalkes zur Bereitung des Kaliumchlorats anwenden.

Zur Darstellung von Chlorbarium nach der von Godin und Hasenclever angegebenen Methode soll in einem Reverberofen ein Gemenge von 100 Thln. Schwerspath, 15 bis 25 Thln. Kalt, 35 bis 50 Thln. Kohle und 40 bis 60 Thln. Chlorcalcium oder 72 bis 109 Thln. krystallisirtem Chloremagnesium calcinirt werden.

Als ich 1874 im Interesse der Staßfurter chemischen Fabrik Versuche hierüber anstellte, habe ich mit Vortheil den Kalk ganz weggelassen, in dem sonst sir Rohpotasche dienenden Schmelzosen zunächst den Schwerspath im Gemenge mit Kohle reducirt, darauf aber das krystallisirte Chlormagnesium rasch hinzusgegeben, wobei sich die Zersetzung durch Entweichen von mit gelblichen Flämmschen brennendem Schweselwasserstoff kund gab.

Da hierbei aber etwas Barinmsulfat zurlickgebildet wurde, wäre es nöthig, dieses Mengen in einem Gasofensystem unter möglichstem Abschluß der Luft vorzunehmen.

Bei dem damaligen Preise des Witherits, für den ich der Fabrik die besten Bezugsquellen (S. 401) eröffnet hatte, mußte ich mehr zur Gewinnung aus diesem und der von der Fabrik bereiteten Salzsäure rathen, welche nach meinem Abgange auch ins Leben trat und beim Verdampfen der kalt gesättigten Lösung das Chlorbarium als Fischsalz ergab.

Die Effluvien der Chlorkalinmfabriken und Salzwerke.

lleber diesen Gegenstand sind früher von B. Wackenrober, A. Lang = bein, Pusch) und Anderen Beröffentlichungen erschienen und in Folge erhobener Beschwerbe, namentlich der Stadt Magdeburg, hat ein Beschluß des Bundesraths vom 26. Juli 1881 die Errichtung von Chlorkaliumsabriken concessionspflichtig gemacht und es ist sogar beantragt worden, die Abgänge dieser Fabriken durch einen Sammelcanal erst unterhalb Magdeburg in die Elbe einmünden zu lassen.

Da nun durch viel verbreiteten Chlornatriumgehalt der Wässer dessenuß dort so zur Gewohnheit geworden ist, daß man häusig sogar zum Kassee oder zu Erdbeeren eine geringe Beigabe desselben liebt, war es hauptsächlich das Chlormagnesium, welches man als Abgang der verschiedenen Fabrikationszweige in diesen Efsluvien fürchten zu müssen geglaubt hat.

Eine tägliche Verarbeitung von 3 Mill. Kilogr. Rohsalz würde einem Duantum von 636 000 kg wasserfreien Chlormagnesiums oder per Secunde 7447 g desselben entsprechen. Da die Elbe bei Magdeburg als größte Menge 5000 cbm, als kleinste aber 125 cbm Wasser per Secunde führt, würde dies im ungünstigsten Falle 59,6 g per Cubikmeter oder nicht ganz 6 Thle. in 100 000 Thln. ausmachen.

Nun sindet sich bei Magdeburg, wie neuere Untersuchungen von Precht, Kraut und Anderen (Chem. Ind. 1883, 365, siehe auch Chem. Ztg. 8, 1564) nachgewiesen haben, das diese Effluvien aus der Bode zusührende Saalewasser nur wenig vermengt am linken User vor, cs müßte also noch viel mehr Chlor-magnesium enthalten. Statt dessen wurden aber bei sehr niedrigem Wasserstande hier in Summa nur wenig über 5 Thle. Magnesiasalze in 100 000 Thln. Wasser ausgefunden, von denen erst 1/3 aus Chlormagnesium bestand; der größte Theil des letzteren war demnach durch Alkalicarbonat und Silicat unter Bilbung von Alkalichlorid theils niedergeschlagen, theils umgewandelt worden, wobei Magnesiumsulfat mit Calciumcarbonat in Spps übergegangen war.

(Tabelle siehe folgende Seite.)

In sanitärer Beziehung könnte der hohe Chlorkaliumgehalt bedenklich erscheinen, doch dürfte sich derselbe bei der in der Jetztzeit so hoch gesteigerten Nervosität eher nützlich erweisen, da auch seine Wirkung durch das überwiegende Kochsalz gemildert wird. (Siehe die S. 2 Fußnote 1 citirte Abhandlung.)

Auf die Fische hat disher für die Elbe und Saale ein nachtheiliger Einsfluß nicht nachgewiesen werden können, vielleicht sind sogar die jest so häufigen

¹⁾ Wackenrober, Die Effluvien der chemischen Fabr. zu Staßf.=Leop., Bern= burg 1876; die Entgegnung hierauf von Langbein, Staßfurt 1876; Th. Pusch, Arch. d. Pharm. 1877, 302.

	I.	II.	III.	IV.	Α.	VI.	УП.
100 000 Prive Manker enthisten on .	GIbe	E 1 b e	bei Magd	gdeburg	9	a a I e	Bobe
	Saales	rechtes	lintes	Baffer:	oberhalb	unterhalb	Cohen:
	mündung	Ufer	Ufer	leitung	der Bode	der Bobemündung	erzleben
			*	hei I	u		
Chlornatrium	72,0	6,40	15,80	17,37	23,02	32,64	184,20
Chlorkalium	08'0	86'0	1,39	1,88	1,42	2,60	26,84
Rohlensaurem Ratron	1,54	1	ı	l	1,72	1	1
Chlormagnefium	1	0,21	1,34	1,74	1	5,57	100,51
Rohlensaurer Magnesia	1,59	0,87	2,29	8,49	4,31	6,52	17,74
Rohlenfaurem Ralf	4,32	4,08	2,42	3,48	5,21	3,54	30,581)
Schwefelsaurem Ralt	1,67	4,84	8,63	9,17	13,68	16,62	43,81
Riefelerde und Eifenorgb	0,72	08'0	66'0	92′0	0,49	1,00	İ
Gesammter Rückstand	11,50	18,18	32,86	87,69	49,85	64'29	403,74

I. ist das Mittel von zwei Analysen von Wittsen und Spiegelberg, VII. leitung von Kraut untersucht, saugt am linken Elduser. Von dem Chlornatrium bringt n mit, mehr aber noch die Bode, deren Salzgehalt bei niedrigem Wasserstande derart anwuchs Sulze oberhald Staßsurt gelegenen Fabrit doppelt so häusig als sonst abblasen lassen mußte.

1) MgSO4.

Fänge großer Exemplare theilweise eine Folge des erhöhten Salzgehaltes, da ein solcher eine besondere Anziehungstraft auf dieselben ausübt.

Weniger harmlos würde es sein, wenn das Chlormagnesium als solches im Wasser verbliebe, doch wirkt es in reiner Form, wie auch nach seiner Umsetzung in hohem Grade reinigend auf die bei Epidemien allein zu fürchtenden organischen und organisirten Bestandtheile, zu deren Vermehrung die der Elbe zussließenden Abgänge einer großen Anzahl organische Stoffe verarbeitender Fabriken beitragen.

Brom aus Endlange.

Br. Atomgewicht nach Marignac = 80.

Das Brom wurde 1826 von Balard in der Mutterlauge des Meers wassers entdeckt und erhielt seinen Namen nach dem griechischen Wort $\beta \varrho \tilde{\omega} \mu o s$ (Gestank).

Das Brom kommt in der Natur fast immer in der Form des Brommagnesiums als Begleiter des Chlormagnesiums vor. Siehe unter letzterem sowie S. 50 und 343 über sein Vorkommen im Meerwasser.

Bei gewöhnlicher Temperatur stellt das Brom eine schwere dunkelbraunrothe, in dünnen Schichten hyacinthrothe Flüssigkeit dar, welche braunröthliche Dämpse aushaucht, die in Masse unangenehm durchdringend der chlorigen Säure ähnlich, in verdünntem Zustande etwas nach Blausäure riechen.

Spec. Gew. nach Balard 2,97; nach Pierre auch Quincke bei 0° 3,187, bei 20° 3,120.

Spec. Wärme bei 13 bis 45° nach Andrews = 0,1071; im festen Zustande bei — 78° bis — 20° nach Regnault = 0,08432.

Der Siedepunkt des Broms wurde früher bei 760 mm Atmosphären Druck zu 45° angenommen, Pierre (1847) und Stas (1865) fanden densselben bei 63°, Thorpe (1880) bei 59,27°.

Der Schmelzpunkt des zu einer blätterigskrystallinischen Masse erstarrten Broms liegt nach Regnault (1849) bei — 7,3°, der Erstarrungspunkt nach Philipp (1879) bei — 7,2 bis — 7,3°; ungereinigtes Brom erstarrt nach demselben erst bei — 9° bis — 10°, chlorhaltiges war bei — 15° noch nicht fest.

Bei — 20° geht das Brom in eine feste blätterig = krystallinische, hier und da bleigraue, metallglänzende Masse über.

Bei 0° bildet dasselbe mit Wasser Bromhydrat, Br₂ + 10 H₂O, in hyacintherothen Octaödern oder blätterige krystallinischen Massen, welches 47,06 Proc. (nach Löwig 45,5 Proc.) Brom enthält und erst über 15° in Brom und Bromwasser zerfällt.

1 Thl. Brom löst sich bei 15° nach Löwig in 33,3, nach Dancer in 31 Thln. Wasser. (Aus Gmelin=Kraut I, 325/6.)

100 Thle. Bromwasser enthalten nach Dancer:

```
bei 5° 3,600 Thle. Brom, bei 20° 3,208 Thle. Brom

"10° 3,327 " " 25° 3,167 " "

"15° 3,226 " " 30° 3,126 " "
```

Bergleich des specifischen Gewichtes und Gehaltes an Brom nach Slessor:

Gehalt in 1000 Th	ln.	Gehalt in 1000 Thln.	
Bromwaffer	Spec. Bew.	Bromwasser	Spec. Bew.
10,72 Thle.	1,00901	18,74 bis 19,06 Thle.	1,01491
10,68 ,	1,00931	19,52 , 20,09 ,	1,01585
12,05 _n	1,00995	20,89 , 21,55 ,	1,01807
12,31 "	1,01223	31,02 , 31,69 ,	1,02367

Bei 1,02367 spec. Gew. ist das Bromwasser gefättigt, hat orangegelbe Farbe, schmeckt sehr herbe, nicht sauer und hält sich unverändert bis unter — 20°.

In Alkohol ist es mehr als in Wasser löslich, in hohem Grade auch in Aether, sowie in Schwefelkohlenstoff.

Schwefelsäure von 64°B. löst nur Spuren, weshalb man es in Frankreich zum Ausbewahren mit einer Schicht solcher Säure überdeckt.

Sein Dampf verbindet sich mit Phosphor, Arsen, Antimon und Zinn unter Feuererscheinung; seine Neigung zur Verbindung mit Wasserstoff ist so groß, daß es eine Anzahl organischer Stoffe unter Bildung von Bromwasserstoff zerslegt. Freies Brom färbt Stärkekleister braun, Jod blau. Von Schwefelkohlenstoff wird Brom mit braungelber, Jod mit violetter Farbe aufgenommen.

Geschichtliches. Nach seiner Entbeckung wurde das Brom zunächst aus den Meerwassermutterlaugen dargestellt, später auch aus den Tangaschen (Kelp oder Barec), wobei es meist etwas jodhaltig blieb.

In Deutschland wurde es als Nebenproduct der Salinen zu Kreuznach 1), Reusalzwerk bei Minden und Schönebeck, sowie auf der Insel Wangerooge aus der Mutterlauge des Nordseewassers gewonnen; auch in Amerika wurde es von 1846 ab und zwar zuerst aus den Mutterlaugen der Salinen von Natrona und Tarentum am Alleghangebirge bereitet.

In Staffurt begann Frank 1865 mit einer Production von 750 kg, die aber 1867 bereits verzehnfacht war, worauf der Preis von 40 bis 50 Mk. per Kilogramm und früher sogar 90 bis 95 Mk. auf 12 Mk. zurückging.

In Amerika hatte sich bei steigendem Bedarf von 1868 ab eine weitere Anzahl Salinen dieser Industrie zugewandt, so in den Staaten Pennsylvanien (Pittsburg), New York (Syrakus), Ohio (Pomeron) und Westvirginien (Parkersburg und Wason-City). Die Mutterlaugen der letzteren, der Ohio-Kanawhas Salzregion zugehörig, sind doppelt so reich an Brom als die früher genannten und noch weiter nach Norden oder Westen sind die Salzsoolen oft gänzlich frei davon.

¹⁾ Die Kreuznacher Soole enthält auf 1,42 Chlornatrium, 0,26 Chlorcalcium und 0,02 Chlormagnesium, daneben etwas Jod und Brom.

Als nach dem Jahre 1870 die Salzproduction Amerikas bedeutend stieg, trat sehr rasch eine Ueberproduction ein, in Folge deren der Preis des Broms loco New York von 3,60 Mk. per Kilogramm auf 1,20 Mk. herabging und das amerikanische Brom auch den englischen Markt überschwemmte, die Staßfurter Preise 1874 auf 2,40 bis 2,30 Mk. herabdrikkend.

Auch 1877 machte sich nochmals ein berartiger Import bemerklich, als man in Staßfurt versucht hatte, die Preise zu heben; nach amerikanischen Berichten (siehe Chem. Ztg. 2, 366 und 6, 305) sollten die am besten situirten Salinen Ohios das Brom zu 1,12 dis 1,40 Mk. per Kilogramm herstellen können, obgleich dieselben die mit 35/38°B. für die Kochsalzgewinnung untauglich gewors denen Laugen erst noch dis 45°B. eindampsen mitsen.

Jedenfalls mögen aber die Berhältnisse bei den librigen Fabriken viel ungünstiger liegen und da auch die Schiffe den Transport des Broms in Substanz geradezu verweigern, hat neuerer Zeit die amerikanische Concurrenz in Europa bei einem Preise von 2,50 bis 2,80 Mt. per Kilogramm ab Staßfurt aufgehört bemerkbar zu sein, nur amerikanisches Bromkalium wird auch in Deutschland noch eingeführt.

Von 1867 ab war die amerikanische Production von jährlich 5000 kg in 1870 auf 62 500 und 1873 sogar auf 88 000 kg gestiegen, während die das mals noch in einer Hand befindliche Staßfurter Production nur 20 000 kg betrug, wozu noch etwa 20 000 kg als Gesammtertrag der französischen und englischen Bromgewinnung hinzukamen.

Die Einfuhr in Frankreich stieg von 1881 kg in 1871 auf 16 902 kg in 1872 und 12 774 kg in 1873, wovon etwa $\frac{5}{6}$ aus Deutschland herrührten.

In Staffurt war gegen Ende der siedziger Jahre die Bromproduction in der Hand der Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall auf 50 000 kg gestiegen; von da ab traten als weitere Producenten auf: Wüstenhagen & Co. in Hecklingen, die Staffurter Chemische Fabrik, die Ascania, R. Müller in Schönebeck und Beit & Philippi, welche zusammen im Jahre 1884 etwa 275 000 kg Brom gewannen und 1885 bei lebhafter Nachfrage wohl 400 000 kg überschreiten dürften.

Bromgewinnung.

Als Rohmaterial für die Bromfabrikation dient die Endlange der Chlorkaliumfabriken, welche von den sie nicht selbst verarbeitenden Fabriken gegen eine Entschädigung von etwa 10 Mk. per 100 000 kg verarbeitetes Rohsalz den Bromanstalten durch unterirdische Rohrstränge zugeleitet, oder in einem Falle auch bisher durch auf Wagengestelle gelegte eiserne Cylinder abgefahren wird.

Diese Lauge, siehe S. 202, enthält etwa 0,25 bis 0,29 Proc. Brom in Gestalt von 0,287 bis 0,323 Proc. Brommagnesium, oder pro Cubikmeter 3,5 kg Brom.

Abhängig von dem verarbeiteten Rohsalz differirt der Gehalt an Brom nach Horn (Pharm. Centralh. 1867, Nr. 49, Ztschr. f. d. ges. Naturw. 31, 237) zwischen 0,15 und 0,35 Proc.

Je reicher das Rohsalz an Tachhydrit und überschüssigem Chlormagnesium ist, desto höher ist auch sein Bromgehalt; dagegen beruht es auf einer Mystissiation, daß die Mutterlaugen von der Berarbeitung des Kainits (s. Wagner's Jahresb. 1867, 196) noch reicher an Brom sein sollen, weil ja bei der Bildung des Kainits mit dem Chlormagnesium auch das in gleicher Form und Zussammensetzung krystallisirende Brommagnesium weggeführt wurde.

Im Carnallitrohsalz und in der Endlauge läßt sich im Allgemeinen der Gehalt an Brommagnesium zu einem Procent und der an Brom zu 0,87 Proc. des aus der Silberfällung berechneten Chlormagnesiums annehmen.

Methoben. Balard stellte das Brom dar, indem er unter möglichster Bermeidung eines Ueberschusses in die Meerwassermutterlaugen so lange Chlor einleitete, als noch eine Zunahme der Färdung merklich war. Durch Schütteln mit Aether wurde nun das frei gemachte Brom weggenommen, darauf aber durch Schütteln des abgehobenen bräunlich gefärdten Aethers mit Aetstali an letzteres übertragen. Die durch Wiederholung dieser Behandlung mit neuen Mengen Mutterlauge schließlich an Brom gesättigte Aetstalisauge (6 Br + 3 K2 O = 5 KBr + KBr O3) wurde zur Trockne gebracht, zur Zersetzung des Bromats geglüht und mit 1/3 Braunstein gemengt, unter Zugabe von Schweselsäure das Brom überdestillirt.

Desfosses ließ die Mutterlauge vorher mit $^{1}/_{6}$ zu Brei gelöschtem Kalt tochen, worauf das Chlorcalcium und Bromcalcium haltende Filtrat ohne Zerstehung dis auf $^{1}/_{10}$ des vorherigen Bolumens eingedunstet und dann direct mit Braunstein und Salzsäure bestillirt werden konnte.

Auch Michels scheint bei Bersuchen über die Bromfabrikation (Wagner's Jahresb. 1867, 194) die Endlauge erst dis 40°B. concentrirt zu haben, um so Chlormagnesium auskrystallisiren zu lassen und nur dessen Mutterlauge der Destillation zu unterwerfen. Daraus, daß die geringe ölige Mutterlauge nur 0,3 dis 0,5 Proc. Brom enthielt, geht klar hervor, daß eine derartige Trennung nicht anwendbar und daß bei Borster & Grüneberg die Bromfabrikation nie ernstlich betrieben worden ist.

L. Leisler nahm 1865 für England ein Patent zur Darstellung des Broms (Wagner's Jahresb. 1866, 179), welches eine Destillation der Endslaugen unter Zufügung von Kaliumbichromat und Salzsäure und Auffangen des Broms in mit Eisendrehspänen beschickten Recipienten vorschrieb. Als Destillirsapparat sollte eine gußeiserne Blase mit aufgesetztem bleiernem oder thönernem Helm dienen, das erhaltene Bromeisen aber wiederum mit Kaliumbichromat und Schweselsäure auf Brom verarbeitet werden.

Zu einer Ausführung im Großen scheint diese Methode nie gelangt zu sein, vielmehr wurde von Frank, wie auch in Amerika, gleich anfangs die früher bereits von Herrmann (Schönebeck) angewandte directe Destillation unter Entwickelung von Chlor angenommen.

Als Destillationsgefäße adoptirte Frank auch sofort die jetzt noch benutzten würfelförmigen Steinkufen von etwa 3 obm Inhalt, welche entweder in einem Stud aus säurefestem Sandstein hergestellt, oder aus Platten derartigen Sand-

fteins ober Schiefers gusammengeset und mit einer getheerten Gisenveranterung umgurtet werben.

Weniger harte Sanbsteine sollen burch Rochen ober öfteres Ueberstreichen mit kochendem Theer undurchdringlicher werden, doch ist gerade für Brom dies nicht zu empfehlen, weil dasselbe mit den Theerkohlenwasserstoffen Bromsubstitute bildet, welche das Brom verunreinigen und einen Berlust veranlassen, den Frant sur jede neue Theerung auf 50 kg Brom anschlägt. (A. B. Hofmann und A. Frant im Amtl. Ber. über die Wiener Weltausst. v. 1873, S. 127.)

Derartige fäurefeste Sandsteine mit quarzigem Bindemittel finden sich schon bei Belpke im Braunschweigischen, besser sind die aus dem Rohlensandstein bei Herbede und Wetter in Westphalen gewonnenen.

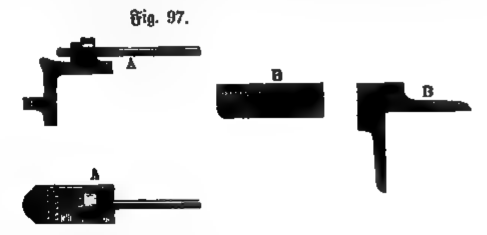
Friedr. Rling zu Wetter a. d. Ruhr liefert Platten zu folchen Trogen, sowie aus einem Stud gebohrte Dampfrohre von großen Dimenfionen.

Beitere Lieferanten find noch:

Beinr. Tichortner, Rosenan bei Friedland in Schlesien und E. Rothe ichilb in Stadtolbendorf.

Frank bediente sich auch mit Bortheil ber Thuringischen Schieferplatten, welche nur 1/3 bis die Hälfte ber Stürke ber Sandsteinplatten zu haben brauchen. (Bur Berstellung folcher Gefäße siehe auch Lunge, Sobainbuftrie, 2, 174.)

Die Fig. 97 zeigt im Dagftabe von 1 cm = 1 m von oben gesehen eine berartige aus Sanbsteinplatten zusammengesetzte quabratische Rufe mit ihrer



Berankerung burch Schraubenbolzen, die bei A noch vergrößert und von der Seite gesehen bargestellt ist; B bringt noch eine andere Form gußeiserner Winkelstille ober Echtude.

Die Dichtung ber Platten gegen einander geschieht entweder burch Theet-Thonfitt, welcher durch Anftogen fäurefesten Thones mit getochtem Steinkohlentheer

Fig. 98.



im erwärmten eisernen Mörser hergestellt wird und erst in der Wärme weich werden darf, oder durch Gummischnitre, welche auch erlauben, wie Fig. 98 dies zeigt, die Platten aa ohne jede Nuth gegen einander zu stoßen; die nach innen in der Ede b bleibende Fuge wird mitstelst eines warmen Eisens noch mit Theer-Thonsitt vollkommen ausgesüllt und nach dem Anziehen der Bersankerung nochmals mit einem heißen Eisen geglättet.

Beim Aushauen ober Transportiren von Platten mit scharftantigen Ruthen tommen leicht Beschäbigungen vor, die das Dichten erschweren; gewöhnlich wird babei in der Mitte eine Stelle etwas tiefer ausgehöhlt, auf welche der Kitt vor dem Zusammenschieben der Steine in Form einer Rolle aufgeklebt wird, ober diese Höhlung wird nachträglich von oben her mit Kitt erfüllt, der als kleine Rugeln eingetragen und mit einem heißen Eisen sest gestampft wird. Beim Anziehen der Schrauben verbreitet sich dann der Kitt nach beiden Seiten und sührt eine gute Dichtung herbei.

Fig. 99 bringt im Maßstabe von 2 cm = 1 m eine Stizze des gesammten Apparates für die Bromrohdestillation, wie ich benselben früher bei Frank gessehen habe und wie er ähnlich auch jest noch in sämmtlichen neueren Bromsfabriken in Gebrauch ist.

Sig. 99.

Eine Steinkuse aus säuresestem Sandstein, in einem Stück ausgehauen, aus Borsicht noch mit eisernen Reisen umgürtet, von etwa 3 obm Inhalt, trug durch einen Borsprung der Wandung d unterstüht, einen durchlöcherten Doppelboden r in gleichem Material, auf welchen, sür eine größere Anzahl Operationen hinreichend, je 200 kg weicher Braunstein s aufgegeben wurde.

Der durch ein Seil g mit Gegengewicht a getragene schwere Deckel des Apparates hat ein Mannloch f, welches durch einen beschwerten Stein geschlossen wird; ferner führt ein Steinzeugrohr d mit Anschlußvorrichtung für das Dampfrohr, sowie ein turzes Rohr c zum Eingießen der Schwefelsäure durch denselben hindurch. Das Bleirohr l zur Abführung der Bromdämpfe sitzt bei Wilftenshagen auf dem Schlußsteine eines domartigen Aussach, aus vier Steinplatten von 30 cm Breite und 50 die 60 cm Söhe hergestellt, die auch durch ein Steinrohr aus einem Stüd ersetzt werden können und den Bortheil bieten, daß weniger

mechanisch in die Höhe gespritzte Theile mit übergeführt werden. Zum Borserhigen der Lauge, welches den Apparat selbst schont, dient das Reservoir a mit Dampsschlange und Schwimmer, zum Entleeren der Kuse die durch einen Zapsen verschlossene Dessnung p; der hier nur angedeutete Absührungscanal ist mit einem Holzkasten q überdeckt, durch welchen während der Entleerung der Fabrisschornstein einen kräftigen Luftstrom hindurchsaugt. Die Bromdämpse gelangen in die Kühlschlange i, wo sie durch von t herkommendes kaltes Wasser gekühlt wersden und dann durch einen Vorstoß in die Woulfsche Flasche von 8 Liter Inhalt k ablausen. Das Gesäß o hat den Zweck, das über dem Brom sich sammelnde chlordromhaltige Wasser auszunehmen, zu dessen Abhebern ein im Gummikork der mittleren Tubulatur verschiedbares und durch einen Duetschhahn angesaugt erhaltenes Heberrohr dient. Das für die weitere Condensation bestimmte, mit Eisendrehspänen erfüllte Gesäß m hat einen doppelten Kand mit Abslußrohr, um beim Uederschäumen die Flüssigeit in n wieder auszusangen.

Nach dem Einlassen der dis etwa 60° vorgewärmten Endlauge und Schließen des Mannloches, welches ebenso wie für den Deckel nur durch eine ringsum zwischengelegte Rolle plastischen Thons geschieht, werden durch das Rohr c 17,5 kg Schwefelsäure von 60°B. (die auch vorher etwas verdünnt sein kann) zugegeben. Hierauf verschließt man dieses durch einen Klumpen gut durchgearbeisteten plastischen Thons, der noch durch ein Sewicht beschwert wird, öffnet dagegen aber das mit d in Verdindung gebrachte Dampfrohr.

Nach ber Formel:

 $MnO_2 + MgCl_2 + 2H_2SO_4 = MnSO_4 + MgSO_4 + 2H_2O + 2Cl$ wird durch Einwirfung der Schwefelsäure auf Chlormagnesium und Braunstein Chlor frei, welches seinerseits das Brom aus dem Brommagnesium verdrängt, so daß es bei 60 bis 75° entweicht.

Um bei der Verdünnung der Säure durch die Lauge eine genügende Einwirfung zu erreichen, darf der in nußgroßen Stücken angewandte Braunstein nicht hart sein, während man bei einer getrennten Chlorentwickelung der gleichmäßigeren Gasentwickelung halber härtere Braunsteinsorten vorzieht.

Bei der großen Flüchtigkeit des Broms geht zunächst vorwaltend dieses über, später kommt mehr rothbraun gefärbtes Wasser mit reichlichem Gehalte von Chlorbrom, welches vom Brom abgehebert bei der nächsten Operation wieder mit in die Kufe gegeben wird.

Treibt man die Destillation weiter, so folgt zulett auf das Chlorbrom das im Ueberschuß angewandte, durch seine gelbe Farbe kenntliche Chlorgas; dabei geht dann auch immer Salzsäure mit über, die, zu den Eisendrehspänen gelangend, eine lebhafte Wasserstoffentwickelung und ein Ueberschäumen des Gefäßes veranslaßt. Das häusige Auftreten dieser Säure gegen Ende der Destillation, das bereits Hofmann auffällig fand, berechtigt vielleicht statt der obigen Formel die nachfolgende zu substituiren:

$$MnO_2 + 2MgCl_2 + 3H_2SO_4 = MnSO_4 + 2MgSO_4 + 2HCl + H_2O + 2Cl$$

In der Praxis wird das Einleiten von Dampf meist nur so lange forts gesetzt, als noch Brom übergeht, wobei der Apparat am besten ausgenutzt und

am wenigsten angestrengt wird; eine Operation kann dann in einer bis anderts halb Stunden vollendet sein, nimmt dagegen, bis zum Entweichen von Chlor gebracht, zwei Stunden in Anspruch.

Sobald kein Brom mehr übergeht, was am besten in dem Glasvorstoß v zu beobachten ist, wird der Dampf abgestellt und durch einen im Deckel des Abslußcanals vorhandenen Schieber der die Entleerungsöffnung p verschließende Zapfen herausgeschlagen.

Dank der lebhaften Aspiration des Schornsteins machen sich ebensowenig beim Ablaufen der dampfenden, kräftig Chlor exhalirenden Flüssigkeit, wie beim frischen Füllen der Kufe mit Endlauge im Local selbst belästigende Dämpfe bemerkbar.

Der Deckel des Apparates wird nur etwa einmal in der Woche beim Einstragen frischen Braunsteins geöffnet und jedesmal wieder gut gedichtet (verpackt); während der Arbeit ist das Gegengewicht den unterstützt, damit die volle Last des Deckels den guten Schluß begünstige.

Als Kühlgefäß hat man jetzt gewöhnlich einen einfachen Holztrog von 1 m Durchmesser; die Kühlschlange selbst ist immer aus hart gebranntem Steingut, weil Blei von slüssigem Brom viel stärker als von gassörmigem angegriffen wird. Derartige Steinzeugwaaren, in England nach der renommirtesten Fabrik "Lamboth Potteries" genannt, werden in Deutschland von E. March Söhne in Charslottenburg, Fr. Chr. Fickentscher in Zwickau, aber auch schon von D. Jansnasch in Bernburg und Anderen in brauchbarer Qualität angesertigt.

Das angesammelte Brom wird mittelst eines Hebers in Flaschen von 8 Liter Inhalt übergezogen, die nahe über dem Boden einen Glashahn haben, oder die Woulff'schen Flaschen sind auch selbst mit einer derartigen Bor-richtung versehen, welche für die Trennung von überstehender wässeriger Flüssigsteit, sowie beim Uebergießen große Bequemlichkeit bietet.

Zur Vornahme dieses Umgießens waren bei Frank auch geräumige Holzkästen durch einen Schieber mit dem Schornstein in Verbindung zu bringen, um den Arbeiter vor den Bromdämpfen zu schützen.

Das Ergebniß jeder Destillation betrug etwa 2 bis 2,5 kg, was einer Ausbente von 0,18 bis 0,23 Proc. der verarbeiteten Endlauge entspricht.

Dieselbe hängt außer von der angewandten Menge Schwefelsäure wesentlich mit davon ab, ob man noch mehr oder weniger chlorbromhaltiges Wasser übergehen läßt. Da dieses aber den Apparat mehr angreift und die Arbeit weniger försbert, auch weniger im Interesse des Arbeiters ist, der eine Prämie auf die Mehrproduction erhält und genügende Lauge zur Disposition hat, so erreichte der wirkliche Jahresdurchschnitt einer der neuen Fabriken nur 0,1 Proc. der Endlauge.

Bon wenig Lauge abgesehen, die man hierbei unbenutzt hatte wegsließen lassen, entsprach diese Zahl pro 1000 kg verarbeitetes Rohsalz 0,81 kg Brom.

Continuirliche Apparate für die Bromfabrifation.

Um die durch die Unterbrechungen der Arbeit und das Weglassen nicht erschöpfter Laugen herbeigeführten Berluste an Zeit, Mühe, Brom und Chlorzu vermeiden und gleicher Zeit durch Borkühlen und Waschen ein relativ chlorzfreieres Brom zu gewinnen, erhielt zuerst Frank ein Patent auf eine continuirsliche Gewinnung desselben (D. R. = P. Nr. 2251, Wagner's Jahresb. 1878, 408).

Die Chlorentwickelung wird bei dieser Art der Arbeit immer in einem getrennten Gesäße vorgenommen und das gasförmige Chlor in die erhitzte Endslauge eingeleitet, was den Bortheil bietet, statt der Schwefelsäure die billigere Salzsäure verwenden zu können. Hierbei wird aber serner die Bildung der Salzsäure in der Endlauge vermieden und diese selbst bleibt für die directe Berswerthung auf Chlormagnesium brauchbar, während der Rückstand von der Chlorbereitung in verschiedener Weise regenerirt werden kann und auch zur Gewinnung von Chlorbarhum ein geeignetes Material liesert.

Der eigentliche Bromapparat besteht bei Frank aus vier terrassensörmig über einander besindlichen Sandsteinkufen, welche durch abschließbare Rohre derart unter einander in Berbindung sind, daß die in der obersten Kufe zusließende Endlauge im langsamen Strome die vier Gefäße durchläuft, ehe sie im untersten vollständig erschöpft und durch ein siphonartiges Rohr immer in gewisser Höhe zurückgehalten, zum Absluß gelangt.

Dieser unterste Trog hat lediglich den Zweck, durch Kochen der Flüssigkeit unter Einführung von Dampf sie von dem im vorhergehenden Gefäße angewandten Chloriberschuß zu befreien; dieser wird nebst Wasserdampf durch ein dem Deckel aufsitzendes Rohr dem nächst höheren, eigentlichen Entbromungsgefäße zusgeleitet und tritt dort unter die Oberfläche der Flüssigkeit.

In gleicher Weise führen ähnlich disponirte Rohre die gasförmigen Producte immer in die Flüssigkeit des nächst höheren Sefäßes ein und erst das Abführungsrohr der obersten Kufe steht mit einer Kühlschlange zur Condensation des Broms in Verbindung.

Außer den Dämpfen des Kochgefäßes empfängt das darüber liegende Entsbromungsgefäß das gesammte Chlor nebst directem Dampf, so daß also das Brom vollständig, dazu auch etwas Chlorbrom und überschüssiges Chlor ausgetrieben wird und die beiden darüber liegenden Waschgefäße nach einander durchstreicht.

Hier begegnet es aber einem Ueberschuß frischer Endlauge, deren Sehalt an Brommagnesium das Chlorbrom zersetzt und das gesammte Chlor gegen freigegebenes Brom eintauscht, welches letztere demnach in wesentlich reinerer Form weiter entweicht.

Dieser an sich sehr vollsommene Apparat hatte den einzigen Uebelstand, eine größere Anzahl Gefäße, Leitungs = und Verbindungsrohre zu beauspruchen, die bei der theilweise hohen Temperatur und dem schlechten Widerstandsvermögen

der meisten Substanzen gegenüber dem Brom, auf die Dauer nur schwierig dicht zu erhalten gewesen wären.

Fast zu gleicher Zeit kamen baher G. Borsche und H. Böckel auf die Idee, die getrennte Chlorentwickelung zwar beizubehalten, dagegen aber den gessammten weiteren Vorgang in einem thurmartigen Gefäße nach Art der Salzsäure-Condensationsthürme oder des Gloverthurmes zu vereinigen.

R. Müller und H. Bödel (D. R.= P. Nr. 7743, Wagner's Jahresb. 1880, 328) geben in ihrer Zeichnung bem Apparate bei geringerer Höhe ganz ähnliche Dispositionen, wie die Fig. 119 dieselben zeigt. Der aus Sandstein, Thon oder Holz hergestellte Thurm soll mit Coaks oder Steinen so ausgefüllt werden, daß nur unten und oben ein freier Raum bleibt. Ein Vertheilungsrohr soll nun von oben her die entsprechend vorgewärmte Endlauge einsühren, welche über die Füllung heradrieselnd mit einem von unten zugeleiteten Strome gewaschenen Chlors in innige Verührung tritt. Das hierdurch frei gewordene Brom entweicht dampsförmig am oberen Ende und wird in einer Kühlschlange condenssirt; die am Grunde sich sammelnde Flüssigkeit wird dagegen durch dort einsgelassen Damps noch erschöpft, bevor sie durch ein suphonartiges Rohr zum Absluß gelangt.

G. Borsche (D. R.-P. Nr. 9353, Dingl. pol. J. 235, 53 u. 237, 233) schien einem cylindrischen Sefäße den Borzug zu geben, welches im Berhältniß zum Durchmesser ziemlich hoch sein sollte. Die Bertheilung der Flüssigkeit wollte er durch einen Brausetopf unter Form eines Regens oder durch Herabsließen über eine Anzahl wechselsweise nach hüben oder drüben mit Fall versehener und über einander weggreisender Sandsteinplatten bewirken, falls eine Füllung mit Coaks, Thonkugeln oder Thonplatten den Abzug zu sehr behindern oder jene oberflächlichere Berührung mit dem Chlor bereits genügen sollte.

Das letztere schien jedoch nicht der Fall gewesen zu sein, da die Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall, auf welche jenes Patent überging, bei der Aussührung in der früher Frank'schen Fabrik sich eines im Querschnitt quas dratischen, mit Coaks erfüllten, 6 m hohen Thurmes aus Sandsteinplatten bestienten und weiterhin auch noch eine wirksamere Vertheilung des Chlors und der zusließenden Endlauge (D. R.= P. Nr. 19780) ins Werk setzten.

Bei der großen Production dieses Werkes, welches etwa die Hälfte der gesammten Bromproduction in Anspruch nimmt, ist ein derartiger Apparat am ehesten am Plaze und seit 1880 ist derselbe daher auch unter der speciellen Leitung von Küsel zur vollen Zufriedenheit in Thätigkeit gewesen.

Die Ausbeute an Brom ist hierbei auf 0,25 Proc. der Endlauge gestiegen, also ungefähr auf den wirklichen, mittleren Gehalt der Lauge; auch ist eine namshafte Ersparniß an Arbeitslöhnen, Heizmaterial und sonstigen Unkosten für Braunstein und Säure eingetreten. Die wegsließende Lauge ist von Chlor fast srei, so daß die Nachbarschaft dadurch nicht belästigt wird.

Reinigung bee Brome.

Das robe Brom enthält noch ein wenig Chlorbrom, häusig auch etwas Bromblei und wenn Theer bamit in Berührung kam, außerbem noch geringe Antheile von Kohlenstoffverbindungen. Lettere von viel höherem Siedepunkt als bas Brom, hinterbleiben nebst dem Bromblei als Destillationsrückftand; das Chlorbrom kann durch Schütteln mit einer Lösung von Bromeisen oder Bromskalium baraus entfernt werden, wobei Chlor gegen Brom ausgetauscht wird.

Um bei der Reinigung durch Destillation das Wasser zurückzuhalten, fügte man früher festes Chlorcalcium zu oder schillttelte vor der Destillation das Brom mit diesem.

Bei ber mit dem Brom verglichen viel größeren Löslichkeit des Chlorbroms in Wasser, sowie seiner höheren Flüchtigkeit, geschieht in der Praxis die Trennung desselben bei der Destillation durch Wechsel der Borlage nach dem Abdunsten und Uebergange einer ersten wässerigen Partie.

Die Rectification wird in Glastetorten von circa 15 kg Brominhalt, ohne ober mit Tubulus und eingeschliffenem Glastort, vorgenommen, welche bes Springens halber je in eine getrennte Sandcapelle eingesetzt find. Fig. 100

Big. 100.

zeigt im Dłakstabe von 2 cm = 1 m den Rectificationsapparat, der in gut gestühltem Glase hergestellt sein muß und dessen einzelne Theile durch Thontitt dicht lutirt werden.

" Die Retorte a sitt im Sandbade g, welches durch die Feuerung e und die seitlichen Züge f geheizt wird. Durch den Borstoß bereits vorgekühlt, rinnt das Brom von dessen Wandungen herab in die auf einem Strohkrauze stheude Borlage c, welche von der Wasserleitung d her in doppelter Weise gekühlt wird; einsmal, indem kaltes Wasser von oben her auf dieselbe träufelt, dann aber, indem solches von unten her in die Kühlwanne d eintritt und oben wieder zum Abslußkommt.

Nach Panen (Précis de Chimie industrielle) wird in Frankreich auch hierbei etwas Schwefelsäure von 64° B. in die Borlage gegeben, damit dieselbe eine schützende Decke über dem condensirten Brom bilde.

Die Destillation wird bei sehr gelindem Feuer geführt, sie nimmt daher ungefähr 24 Stunden in Anspruch; auch ist es wichtig, daß jeder kalte Luftzug fern gehalten werde, weil durch diesen das immerhin nicht ganz zu vermeidende Springen einer Retorte sehr begünstigt wird; bei guter Obacht hält eine Retorte circa 500 kg Brom aus.

Um die Erwärmung noch leichter reguliren zu können, ist später von Borsche (Bereinigte Chemische Fabriken zu Leopoldshall) Dampsheizung ansgewendet worden. Hierzu sitt die Sandcapelle in einem Gefäße von gleicher Form, mit dem sie durch den oberen Rand dicht verbunden ist, zwischen beide in Gußeisen wird der Damps durch ein Rohr von 1 cm lichter Weite zugeleitet und durch ein ähnliches Rohr am Boden das condensirte Wasser wieder abgeführt.

Das Zerspringen der Retorten ist hierdurch sehr beschränkt worden; gleichs wohl ist in diesem Raume der Geruch nach Brom auffälliger, der Arbeiter hat denselben aber nur von Zeit zu Zeit zu betreten, um sich vom ruhigen Gange der eingeleiteten Operationen zu überzeugen.

Die einmal an die Arbeit gewöhnten Leute bedienen sich meist gar nicht der gebotenen Schutzvorrichtungen, sondern begnügen sich beim Ueberfüllen des Broms oder beim Springen einer Retorte, ein feuchtes Tuch vor Nase und Mund zu binden.

Die Bromdämpfe üben nach Dr. Röhreke in Staßfurt einen schädlichen Einfluß auf die Schleimhaut des Athmungsapparates aus, indem sie einen prosusen Katarrh mit starker Schleimabsonderung hervorrusen, der bei fortdauernder Einwirkung der Bromdämpfe zu Blutungen und zum Tode führen kann; am raschesten treten diese Nachtheile bei Schnapstrinkern auf, bei denen ein gewisser Grad der Röthung und Entzündung der Rachenschleimhaut immer bereits vorshanden ist.

Derartige Leute, ebenso wie solche, die durch auffällig starken oder schwachen Hals eine erbliche Reigung zu Asthma oder katarrhalischen Affectionen bekunden, dürfen für diese Thätigkeit nicht verwandt werden, da der einmal Erkrankte nur durch völliges Fernhalten aus dieser Atmosphäre Heilung sinden kann.

Frank empfiehlt, auf langjährige Erfahrung gestützt, den mit Brom besichäftigten Arbeitern reichlichen Genuß fetter und schleimiger Speisen, Butter, Speck, sowie im Allgemeinen eine kräftige Nahrung.

Auch vor Berwundungen haben sich gerade diese Arbeiter zu hltten, weil durch den corrodirenden Einfluß des Broms die Heilung sehr erschwert wird.

Das gewonnene Brom wird in starken weißen Glasslaschen von 1 Liter Inhalt versandt, welche 3 kg Brom fassen und das Stild 35 Pf. kosten.

Die gut schließenden Glastorke werden mit einem Ringe von Schellack umsgossen, dann in Thonkitt eingehüllt und mit genäßtem Pergamentpapier übers bunden; je vier dis sechs derartige oder auch nur $2^1/z$ kg haltende Flaschen kommen mit Papier umhüllt in eine Kiste, deren Zwischenräume dicht mit Sägemehl, Asche oder Kieselguhr ausgefüllt werden. Da der Preis des Bromssask immer inclusive Flasche gestellt ist, werden dieselben nur zu 1/z zurücksgesandt, können aber unendlich lange dienen, weil das Glas vom Brom nicht ansgegriffen wird.

Aus einer kleineren Fabrik stammend, welche mit dem gewöhnlichen Apparat arbeitete und Schwefelsäure von 50° B. verwandte, erhielt ich nachfolgende betaillirte Aufstellung über die Herstellung und den Selbstkostenpreis von 1 kg versandten Broms:

Schwefelsäure 500	B. :	10,8	kg	à	44	PF	•	•	•	. =		0,475	Mt.
Braunstein 1,04 kg	z à	16	Pf.	•	•	•	•	•	•	. =	=	0,166	77
Braunkohlen 1,151	al à	40	PF	•	•	•	•	•	•	. =	=	0,460	n
Löhne	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,193	77
Emballage	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,208	n
Reparaturen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,091	77
Zinsen und Amort	isati	on	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,100	77
		_					~	In	Su	ımn	ıa	1,693	Mt.

Der Dampfverbrauch, der schwierig getrennt anzugeben ist, scheint hier sehr hoch angenommen zu sein; dagegen war der Verbrauch an Schwefelsäure und Braunstein in einer anderen Fabrik etwas höher, entsprechend höher aber auch die Ausbeute, was die allgemeinen Unkosten herabdrückte.

Der Verkaufspreis des durch Freiheit von Jod ausgezeichneten Staßfurter Broms hielt sich in den letzten Jahren auf 2,5 Mt. per Kilogramm; im Jahre 1885 konnte derselbe bei lebhaft gesteigerter Nachfrage auf 2,6 bis 2,8 Mk. ershoben werden. (1 kg Jod von gleicher Reinheit kostet etwa 30 Mk.)

Berwendung des Broms. Bis 1866 war die Photographie mit die Hauptconsumentin des Broms als Bromkalium, Bromcadmium u. s. w., nur Chlorbrom war einmal gegen Krebsgeschwüre empsohlen worden; von da ab spielte das Bromkalium, als dessen Rohmaterial allerdings meist das Bromeisen benutzt wird, mit seiner hohen nervenberuhigenden Wirkung eine immer wichtigere Rolle und absorbirt auch heute einen nicht unbedeutenden Bruchtheil der Bromproduction. In kleinen Mengen werden auch Bromnatrium, Bromammonium und andere Bromverbindungen abgesetzt.

Der stärkste Antheil an dem Mehreonsum reinen Broms fällt in der neueren Zeit der als Cosin (Morgenroth) bekannten Theerfarbe zu, welche ein bromshaltiges Resorcinderivat (Tetrabromfluorescein, C_{20} H_8 Br_4 O_5) ist.

Auch das Chiningrün läßt sich mit Bromlösung aus Chinin mit großer Schönheit darstellen; dagegen hat sich in vielen anderen Fällen, wo man hoffte, in der Theerfarbenindustrie das im Preise viel höhere Iod durch das Brom zu ersetzen, seine Anwendung nicht bewährt, weil es hier meist eine geringere

Reactionsfähigkeit als jenes bethätigt und die mittelst desselben dargestellten Farben meist weniger Glanz und Feuer besitzen. Nach D. R. = P. Nr. 26 642 sollen sämmtliche durch Einwirkung von Diazoverbindungen auf Phenole und Amine ober deren Sulfosäuren entstehenden Azosarbstoffe leicht bromirt werden; auch Bromeisen wurde von Schenfelen zur Uebertragung des Broms auf aromatische Berbindungen empfohlen (Liebig's Ann. Chem. 1885, 231, 152).

Dank seiner bequemeren Anwendung und häufig auch energischeren Wirkung hat es in den wissenschaftlichen Laboratorien dem Chlor vielsach den Platz streitig gemacht, während die Großindustrie des geringeren Preises halber diesem natürslich treu geblieben ist. Namentlich bilden die Verdindungen des Broms mit dem Phosphor den Ausgangspunkt sür die Darstellung complicirterer Verdindungen; Balard hatte bereits gezeigt, daß Phosphorbromid durch Wasser in Phosphorssäure und flüchtigen Bromwasserstoff zerlegt wird, also ein Naterial für die Darstellung beider abgiebt. Eine geringe Menge Brom der Salpetersäure zusgesügt, verstärkt deren Einwirkung auf Phosphor in hohem Grade.

Bei der Oxydation der arsenigen Säure zu Arsensäure für Fuchsin zeigt die braune Färbung überschüssigen Broms sehr scharf das Ende der Reaction an.

Zahlreich sind seine Anwendungen in der Mineralanalyse, für die es zuerst durch Waage (1871), dann aber vielsach durch E. Reichardt, auch Berthier, Rickles, Kämmerer und Andere empfohlen wurde (Arch. d. Pharm. V, 1. Heft); so zum bequemen Aufschließen der Metallsulside, zur Analyse des Scheidemünzemetalls, der Zinnfolie, Phosphorbronze, zur Trennung von Nickel und Kobalt statt des unterchlorigsauren Natrons (Reichardt) oder statt des Chlors in alkalischer Lösung beider Chanmetalle (Bulpius).

Mangan wird bei Ueberschuß des Broms theilweise zu Uebermangansäure orhdirt, was durch Erwärmen mit Alkohol zu verhüten ist (Rämmerer). Chromeisenstein wird durch Bromwasser und überschüssiges Brom im verschlosses nen Glasrohre bei 170 bis 180° innerhalb drei Tagen unter Abscheidung von Eisenoryd vollkommen zersetzt.

In der Industrie ist es noch empfohlen zum Reinigen des Platins, auf welches Brom weder in Wasser noch in Salzsäure gelöst, eine Wirkung ausübt, während es Gold mit Leichtigkeit löst und beim Erhisen des Goldbromids wieder abgiebt (Waage); zur Trennung des Silbers vom Golde durch Leiten von Bromdampf über die geschmolzene Metallegirung nach Analogie des Miller's schen Berfahrens (Wagner's Jahresb. 1872, 148); zur Goldertraction aus Kies und Arsenabbränden; zum Amalgamationsversahren für an Schwesel, Antimon oder Arsen gebundenes Silber; zur Gewinnung des Quecksilbers aus Zinnober, von dem zuerst Reich gezeigt hat, daß er in Bromwasser leicht löslich ist (das entstandene Hg Br. würde durch Schweselwasserstoff aus der Lösung gefällt beim Berhitten eine bessere Ausbeute ergeben, als die jetzige Berarbeitung in Flammösen oder Schachtösen); zum Nüanciren von Goldwaaren und Schwärzen von Silber und Legirungen desselben; zum Moiriren des Weißblechs; zum Aeten von Kupfer und Stahl, sowie zum Brüniren des letzteren (Arch. Pharm. II, 1. Heft).

Zur Umwandlung von 100 Thln. Ferrochankalium in Ferridchankalium genligen nach Reichardt (1869) 20 Thle. Brom; der Vorgang ist glatter wie

beim Chlor und die Mutterlauge enthält unreines Bromkalium. Zur Bereitung des Berliner Blaus empfahl Wagner es als Oxydationsmittel; nach Dorvault's Methode für Jodkalium ließe sich Berliner Blau auch aus Ferrorcyankalium und Eisenbromid neben Bromkalium gewinnen.

Zur Ueberführung des Kaliummanganats in Permanganat nach Städeler. In Paris wird es für gewisse Zwecke dem Chlor für die Bereitung des Eau de Javelle vorgezogen. Als Bromcalcium oder das in Form und Zusammensetzung dem Chlormagnesium analoge Brommagnesium, wird es auch zu Bädern angewandt und gegen Diphtherie ist Einpinseln oder Inhaliren einer wässerigen Lösung (1:200) von gleichen Theilen Brom und Bromkalium empfohlen.

Als Miasmen zerstörendes Mittel wurde es zuerst von Löwig vorsgeschlagen und an Stelle des Chlorkalks im nordamerikanischen und deutschsfranzösischen Kriege viel angewandt.

Nach Wernich's Versuchen (Centralbl. f. d. med. Wiss. 1882, Nr. 11) genügen 4 g Brom, um einen Cubikmeter Rauminhalt vollkommen zu desinficiren.

Um das Brom hierbei handlicher und bequemer dostrbar und den Transport ungefährlicher zu machen, imprägnirt Frank (D. R. P. Nr. 21 644) Stäbchen von Rieselguhr mittelst desselben, welche reichlich 75 Broc. ihres Gewichtes an Brom aufnehmen; von der Art solidificirtem Brom sollen nach ihm 5 g pro Cubikmeter des zu desinsicirenden Raumes möglichst hoch auf einem Teller oder im geöffneten Glase aufgestellt und dieser vier Stunden lang unter Berstopfen der Schlüssellöcher und etwaiger Fugen geschlossen bleiben. Da Metallsgegenstände von Brom heftig angegriffen werden, sollen sie, soweit sie nicht entsernt werden können, mit Baselin (besser wohl mit spirituösem Kopallack) überstrichen werden. Petroleum, Ligroin, Benzin ziehen nach Frank das Brom an, sie können daher zum Entsernen nach dem Lüsten hinterbliebenen Broms oder zum Schutz einzelner Gegenstände, durch Hinstellen auf Tellern oder Aushängen damit beseuchteter Tücher, Berwendung sinden.

Um die mit Brom geschwängerte Luft, welche schwerer als gewöhnliche Luft ist, zum Inhaliren benutzen oder in Sielschächte, Closetrohre u. s. w. einleiten zu können, hat Frank mehrere Arten Gläser mit Abzugsröhren hergestellt, durch welche hindurch ein Luftstrom über solidificirtes Brom streicht. Siehe hierzu Dingl. pol. J. 247, 514, 249, 167 und 252, 208.

Die Herstellung des solidificirten Broms geschieht bei Wüstenhagen in Hecklingen, indem der mit Hülfe einer organischen Substanz, wie Melasse, Zuckerstalt u. s. w. plastisch gemachte Kieselguhr durch eine Thonpresse zu Stengeln von 7 und 14 mm Durchmesser geformt und nach dem Trocknen soweit geglüht wird, daß die Stangen Zusammenhalt bekommen, ohne aber ihre Porosität zu verlieren.

Der Brennosen, den Wilstenhagen selbst hierzu construirt hat, stellt einen 7 m langen Canal von geringem Duerschnitt dar, der an beiden Enden durch doppelte eiserne Thüren zugängig ist und von der Feuerluft einer seitlich angebrachten Feuerung durchströmt wird.

Eine Reihe kleiner eiserner Wagengestelle trägt die Kieselstäbchen und beim Herausziehen eines Wagens am vorberen Ende wird am hinteren Ende ein frisch

beladener eingeschoben, wobei man durch die Zeitdauer des Aufenthaltes den Grad des Brennens genau reguliren kann. Die grauweißen Rieselstäbchen werben in Studen von entsprechender Lange in Glafer mit weiten Mündungen und gut schließenden Glaskorken gethan und diese mit Brom voll gehalten, bis die poröse Masse vollkommen damit gesättigt ist. Der Bromüberschuß wird hierauf wieder abgegoffen, boch bleibt das Glas mit Brombampf erfüllt. Mit dem Berschließen und Etiquettiren macht dies nöthig, jedes Glas 15 mal in die Hand zu nehmen und diese Arbeit, der Berlust an Brom, der nicht unbedeutende Abgang bei der Herstellung der Stäbchen, die Patentgebühr und der ohne Zwischenhändler nicht mögliche Kleinvertrieb erhöhen den Preis des Broms in dieser Form auf das Drei = bis Bierfache. Ginen Ausgleich bietet die für flussiges Brom schwierige Dosirung, die der Sicherheit halber meist wohl zur Anwendung einer unnöthig großen Menge führen wird; auch stellen sich größere Badungen, wie Hospitäler dieselben brauchen können, billiger. So wird bei 1, 2 ober 4 kg das Product mit 5 Mt. per Kilogramm, bas Glas aber mit 0,90 Mt., 1,25 ober 2 Mt. in Rechnung gebracht. Auf 1 kg kommen gewöhnlich 50 Stangen à 20 g, von denen also jede 15 g Brom enthält; vier Gläser jedes mit 1/4 kg kosten mit Riste 7,75 Mt. (Siehe auch D. Med.=3tg. 1884, 58.)

Gewinnung des Bromeisens.

Arystallifirtes Eisenbromür = Fe Br. + 6 H2 O.

${f Fe}$	56 :	= 17	29	Proc.			Wafferfre	i:
$2\mathrm{Br}$	160 :	== 49,	38	n	${f Fe}$	56	= 25,93	Proc.
6 H ₂ O	108 :	== 33 ,	,33	37	2 Br	160	= 74,07	, 71
Mol.=Gew.	324	100,	00 9	Broc.		216	100,00	Proc.
	Gifenb	romid			(Eisenb	romürbrom	ib
2Fe 1		romid = 19 A	3roc.	•	3 Fe		romürbrom	
		= 19 9	3roc.	•		168		Proc.

Das sechsfach gewässerte Eisenbromür krystallisirt in rhombischen Tafeln, beren Lösung sich an der Luft unter Abscheidung von Eisenorybromid bräunt und erwärmt weiteres Brom unter Bildung von Eisenbromürbromid oder Eisensbromid aufnimmt. (Siehe Liebig's Ann. Them. 1885, 231, 155.)

Auch das Staffurter Bromeisen ist ein derart hergestelltes Bromürbromid, welches bei einem Bromgehalt von 65 bis 70 Proc. etwa 0,2 bis 0,4 Proc. Chlor als Eisenchlorid, dazu circa 17 Proc. Eisen und 12 bis 15 Proc. Wasser enthält.

Es wurde bereits gesagt, daß durch Einleiten der nicht condensirten Bromdämpfe in mit Wasser durchseuchtete Eisendrehspäne nebenher eine Lösung von Eisenbromur gewonnen wird.

Bei gutem Kühlen des Broms enthält dieses Product nur wenig Chlor; läßt man aber, wie Frank a. a. D. sagt, gegen Ende der Bromdestillation ben

Inhalt der Woulff'schen Flasche absichtlich sich erwärmen, oder Salzsäure bis zum Eisen gelangen, so ist das Präparat des hohen nicht zu entfernenden Chlorzgehaltes wegen für die Gewinnung von Bromeisen direct nicht verwendbar.

Falls Bromeisen besonders hergestellt werden soll, wie es bei Wüstenschagen der Fall ist, dessen halbe Bromproduction als solches Absatz sindet, leitet man unter guter Absühlung nur die erste chlorfreie Partie des Broms direct in die Eisenspäne, wobei man sich gewöhnlich eines gußeisernen Gefäßes oder eines Steintopfes von etwa 15 bis 20 Liter Inhalt bedient; das weitere, weniger reine Brom wird dann erst als solches in der Woulff'schen Flasche condensirt.

Sobald man kein ungelöstes metallisches Eisen mehr fühlt, wird die Eisensbromürlösung durch ein Leinentuch oder durch ein Filter aus mit Salzsäure gewaschenem Ries und Sand von schwammig abgeschiedenen Unreinlichkeiten (namentlich Kohle) getrennt, wobei das zum Nachwaschen nöthige Wasser zum Durchseuchten frischer Eisenfeile verwandt wird.

Nachdem genügende Eisenbromürlösung vorhanden ist, wird dieselbe in einem gußeisernen Kessel erwärmt und ihr, dem Gehalte entsprechend, weiteres Brom zugesetzt. Um den verlangten hohen Bromgehalt zu erreichen, ist es nöthig, daß dieses Brom frei von Chlor sei, doch kann man in diesem Falle die Destillation umgehen, wenn man das Rohbrom mit einer bereits zu stark chlorhaltigen Eisenstremürlösung kalt durchschüttelt, wobei sämmtliches Chlor zum Eisen übergeht, so lange noch eine Spur Brom an Eisen gebunden vorhanden ist.

Die braunrothe Lösung von Eisenbromürbromid wird nun in einem Berstampstessel bis zur schwach breiigen Consistenz eingedunstet und dann in flache Kästen von Eisenblech ausgegossen. Hierin erstarrt das Product zu einer braunschwarzen krystallinischen Masse, welche ausgestochen und in Fässer von kleinen Dimensionen sest eingestampst wird.

Die Production an Bromeisen dürfte gegenwärtig etwa 120 000 kg bestragen, wovon der größte Theil zur Herstellung des Bromkaliums dient.

Der Preis des Bromeisens wird nach seinem Gehalt an Brom berechnet, welches zum laufenden Brompreise nebst einem Minimalzuschlag von 10 Pf. pro Kilogramm des im Producte enthaltenen Broms in Anrechnung kommt.

Gewinnung bes Bromkaliums. KBr.

Dasselbe krystallisirt in farblosen, durchscheinenden und lebhaft glänzenden Würfeln, die auch säulen= oder tafelförmig verzogen und an der Luft bestäns dig sind.

Spec. Gew. des KBr 2,415 bis 2,690; des Kaliumbromats KBrO3 3,24. Beim Erhitzen decrepitirt es heftig, schmilzt aber dann ohne Zersetzung.

Den Schmelzpunkt fand Carnelley 1876 zu 7030 ± 20, später zu 6990 ± 20, ben Erstarrungspunkt zu 6850 ± 3,50.

Sein Geschmack ist stechend salzig, schärfer als Kochsalz, baneben aber kühlend.

In Wasser löst es sich unter Temperaturerniedrigung und der Gefrierpunkt einer Lösung von KBr in 100 Thln. Wasser wird für je 1 g des Salzes um 0,292° C. erniedrigt. Siedepunkt der gesättigten Lösung 112°.

Nach Kremers (Pogg. Ann. 97, 1 und 5):

Bei	Lösen 100 Thie. Wasser	1 Thl. KBr hat nöthig Waffer	Proc.=Gehalt der Lösung	Bergleich mit der Löslichkeit des KCl, diese = 1 gesetzt
0º C .	53,48 Thie.	1,87 Thle.	34,84	1,88
200 "	64,60 "	1,55 "	39,35	1,86
40° "	74,62 ,	1,84 "	42,74	1,86
60° "	84,74 "	1,18 "	45,87	1,86
800 "	93,46 "	1,07 "	48,31	1,83
1000 "	102,02 "	0,98 "	50,50	1,81

Spec. Gew. ber Lösungen bei 19,50 nach Rremers:

ProcGeh.	Spec. Gew.	Proc. = Geh.	Spec. Gew.	Proc. = Geh.	Spec. Gew.
5	1,037	20	1,159	35	1,309
10	1,075	25	1,207	40	1,366
15	1,116	30	1,256	45	1,430

Bei gewöhnlicher Temperatur löst sich nach Hager 1 Thl. Bromkalium in 180 Thln. 90 procentigen Alkohols.

Die Bromwasserstoffsäure, welche Kaliumsulfat theilweise zerlegt (siehe S. 349), läßt sich nicht, wie die Chlorwasserstoffsäure, durch Destillation der Alkalibromide mit Schwefelsäure gewinnen, da hierbei nebenher schweflige Säure frei wird; nach Bruyants (Ber. chem. Ges. 12, 2059) wird dieselbe am einfachsten durch Destillation von Brom mit Copaivaöl dargestellt, wobei dieses Del etwa die dreifache Menge Brom in Bromwasserstoff überzusühren vermag. 1 Thl. Terpentinöl in Alkohol gelöst entfärbt 2,35 Thle. Brom.

Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in Bromwasser erhält man eine dunne Säure, die sich durch allmäliges Abdunsten auf ein specifisches Gewicht von 1,29 bringen läßt.

Wie bereits gesagt, wird eine Lösung von Brom in Phosphorbromür durch Wasser in Bromwasserstoffsäure und Phosphorsäure zerlegt; erstere kann durch Destillation fast vollständig von der nicht flüchtigen Phosphorsäure getrennt werden.

Handelt es sich um Darstellung von Bromiden, so werden nach Liebig die Phosphorsäure und Bromwasserstoffsäure in Baryumverbindungen übersgeführt, von denen das Phosphat unlöslich ist, während das Baryumbromid durch Kaliumsussation Kaliumbromid umgewandelt werden kann.

Boede der verwendet nach Faust (Arch. Pharm. 181, 216, Wagner's Jahresb. 1867, 196) das Zwischenglied des aus 240 Thln. Brom und 20 Thln. Schwefel bereiteten Bromschwefels zur Herstellung der Bromide, indem er diesen durch Kaltmilch oder eine Lösung von Aetbaryt zerlegt. Es entstehen die Sulstate des Calciums oder Baryums neben deren Bromiden, welche wiederum durch Alkalicarbonat oder Sulfat in Alkalibromid umgewandelt werden können; zur Trennung des Calciumsulfates ist Mithülse von Alkohol nöthig.

Nach Casthélaz (Monit. scientif. 1870, 65) kann man sich auch der Ammoniakslüssigkeit bedienen, um das Brom als Bromid zu lösen und nach Zussügen einer äquivalenten Menge Natronhydrat oder Natriumcarbonat und Absbestülliren des Ammoniaks Bromnatrium gewinnen.

Henner und v. Hohenhausen wollen (Dingl. pol. J. 173, 360) Brom direct mit Kalkhydrat oder Barythydrat in Lösung zusammenbringen, das mitsentstandene Bromat durch Krystallisation unter Beigabe von Alsohol abscheiden und durch Erhitzen mit Kohle in Bromid umwandeln.

C. Wendler (Wagner's Jahresb. 1863, 291) schlägt vor, diese Bromide burch Einwirkung von Brom auf die schwesligsauren Salze darzustellen.

Nach Langbein (Dingl. pol. J. 213, 354) soll Kupferbromitr in Wasser suspendirt und durch Schwefelwasserstoff zerlegt, dessen Ueberschuß aber durch eine Lösung von Brom in Bromkalium beseitigt werden; das durch Sättigen mit Kaliumbicarbonat erhaltene Bromid ist sulfathaltig.

Außer diesen neuerer Zeit aufgetauchten Vorschlägen sind die früher empfohlenen oder angewandten Methoden zur Gewinnung des Jodfaliums hier anzusühren, weil die Fabrikation des letzteren das Vorbild für die erst später zur Wichtigkeit gelangte Gewinnung des Bromkaliums abgab. Kritische Uebersichten derselben wurden von Dorvault (Monographie des Jods, gekrönte Preisschrift, übersetzt von Hartmann, Leipzig 1852) und Mohr (Comment. z. Preuß. Pharmacopöe 1854, II, 46) gegeben.

Von diesen Verfahren sei zuerst das früher von Mohr empfohlene Thévenot'sche, das Iod mit Schwefelbarnum zusammenzubringen und das Barnumsalz durch Kaliumsulfat zu zersetzen, ferner die Zinkjodürmethode von Girault (siehe Eder, Arch. Pharm. 29, 320 und 46, 18) erwähnt.

Als Verfahren der Fabriken galt das Turner'sche, dem später auch Mohr den Vorzug vor den übrigen gab. Hiernach wird Iod in Aetkalilauge von 30°B. gelöst, die diese schwach gelblich gefärdt erscheint, worauf der geringe Iod- überschuß durch vorsichtigen Zusatz einer verdünnten Kalilauge gesättigt wurde.

Das Berlust veranlassende Sprizen der Masse beim Trocknen behufs Glühens suchte Berzelius durch getrenntes Trocknen des durch Krystallisation von Bromid trennbaren Bromats zu vermeiden.

Freundt erleichterte die Zersetzung des Bromats wesentlich durch Zusatz von Kohle beim Glüben, wobei statt des Sauerstoffs Kohlensäure entwich, was

jedoch bei Gehalt an Kaliumsulfat zu Zersetzung und Verunreinigung Veranslassung gab.

Mohr verlangte daher reines Kaliumcarbonat und reinen Kalk und ließ die nach der Kaustisication (am besten bei 12°B.) klar abgeheberte Aeplauge auch sofort mit Jod sättigen, damit sie während des Verdampfens nicht Kohlensfäure aufnähme.

Das Krystallisten der Lauge durch langsames Abdunsten geschah bei Schering, bei dem ich diese Fabrikation sah, in großen Porzellanschalen, die der Reihe nach in einem langen Sandbade so aufgestellt waren, daß die Mutterslaugen die vom Feuer entfernteste Stelle einnahmen. Um noch besser allen Staub, Zugluft und Erschütterungen von der Lauge fern zu halten, war jede der Schalen mit einer trichterförmigen Blechhaube mit kurzem Abzugsrohr überdeckt.

In dieser langsamen und doch billigen Krystallisation bestand das wesentslichste Geheimniß des durch Reinheit und Schönheit gleich ausgezeichneten Schering'schen Productes.

Das porzellanartige Aussehen gewisser Arten Jodfaliums gab man nach Senger (Ber. über d. chem. pharm. Thl. d. Ind. Ausstell. zu London 1862, Speyer 1863) den Krystallen durch Trocknen auf gesirnistem Eisenblech unter allmäligem Erheben der Temperatur auf 120 bis 130°C.

Abgesehen bavon, daß im Kleinen die Trennung der Aeplauge vom Kalkniederschlage eine lästige Arbeit ist, war für Bromkalium diese Methode nicht
am Plate, weil das Decrepitiren beim Trocknen hier mit einer solchen Heftigkeit
auftritt, daß dadurch empfindliche Berluste entstehen. Daß Frant bei seinen
Bersuchen über diese Fabrikation gerade jene Methode wählte und die Herstellung
des Bromkaliums mit der Rohgewinnung des Broms in eine Operation vereinigen wollte, wurde zur Ursache, daß diese Industrie in die Hände einiger
seinere Producte sür die Pharmacie, Photographie u. s. w. darstellender Firmen,
an deren Spite hier wiederum die Schering'sche Fabrik war, überging und
mit dem Consum aus kleinen Anfängen heranwachsend, die heutige Bedeutung
erreichte.

Das Angebot eines relativ reinen und billigen Bromeisens führte natursgemäß auf dieses verwendende Methoden. Hier sollte nach Baup und Caillot eine lösung von Eisenjodür, die 100 Thle. Jod enthielt, durch 80 Thle. Kaliums carbonat zersetzt und der erst durch längeres Rochen verdichtete Eisenniederschlag durch Filtriren getrennt und ausgewaschen werden.

Die Preußische Pharmacopöe (6. Aufl.) ließ dem Eisenjodir noch $^{1}/_{3}$ des angewandten Jods zusetzen und heiß mit überschüssiger Potaschelösung fällen, um so das dichtere Eisenorydorydul als Niederschlag zu erhalten, das Eisen vollständiger auszufällen und möglichst wenig Jod bei demselben zu hinterslassen. Das Filtrat wurde dann mit Jodwasserstoffsäure, durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von Jod in Jodkalium gewonnen, nachsgesättigt.

Frederking, der den weiteren Jodzusatz zuerst vorgeschlagen hatte (Arch. Pharm. N. Reihe 40, 4), ließ das Jodeisen nicht vollständig fällen und alles

zur Trockne verdampfen, bevor er durch Lösen und Filtriren den Niederschlag trennte.

Phpers (Dingl. pol. J. 103, 465) digerirte 100 Thle. Job mit 30 Thln. Eisen, 75 Thln. Kaliumcarbonat und 120 Thln. Wasser, verdampfte darauf zur Trockne und glühte, wobei ein besser sich waschender Niederschlag erhalten wurde.

Criquélion Duraut verminderten die Menge des Eisens durch sofortige weitere Ueberführung in Iodcalcium; 100 Thle. Iod, 15 Thle. Eisenseile und 25 Thle. Aestalt wurden mit so viel Wasser gemengt, daß eine halb slüssige Masse entstand, welche vorsichtig erhist wurde, bis die Reaction vorüber war. Das in Lösung gegangene Iodcalcium sollte dann durch Kaliumcarbonat zersett werden.

Dorvault substituirte hier dem Kaliumcarbonat das billigere und reinere Kaliumsulfat und unterstützte die Trennung des Gypses durch Beihülfe von Alkohol, worin Jodkalium allerdings in viel höherem Grade löslich ist als Bromkalium.

Gripekoven (in Richardson's and Watt's Chemical Technologie, Vol. 1, III, 580, Liebig zugeschrieben) führt 12 Thle. Iod, 3 Thle. Eisen und 32 Thle. Wasser in Iodeisen über und setzt ohne zu filtriren eine Lösung von 6 Thln. Iod in 12 Thln. Kalilauge von 1,345 spec. Sew. (38° B.), hierauf aber noch 9 Thle. der nämlichen Kalilauge zu. Nach einigem Kochen wird filtrirt und Filtrat und Waschwasser zur staubigen Trockne verdunstet, wobei sich noch etwas in Lösung gebliebenes Ferrooryd abscheidet. Dieses Bersfahren, das ich 1860 prüfte, hat den Bortheil, das lästige Schäumen bei Anwendung von Kaliumcarbonat zu vermeiden und ergab mir nahezu die theoretische Ausbeute eines von Iodsäure freien, schönen Iodsaliums.

Bur Uebertragung dieser Methoden auf Bromkalium braucht man nur an Stelle von 100 Thln. Jod 63 Thle. Brom zu setzen. Die deutsche Bromskalium gewinnung schließt sich am engsten an die zuerst von Frederking angegebene Modification an, da aber bei der Fällung eines derartigen Ferrisferrosalzes durch Potasche zunächst Ferrioryd und zuletzt reines Ferrooryd ausfällt, verfährt man umgekehrt und trägt das Eisenbromürbromid nach und nach in die concentrirte kochende Potaschelösung ein, welche sich in einem gußeisernen Kessel besindet, der durch freies Feuer oder eingeleiteten Dampf geheizt wird.

Die relativen Mengen beiber Substanzen werden vorher ihrem Reingehalte entsprechend abgewogen, indem 100 Thle. Bromeisen sitr die Grenzen seines Bromgehaltes von 65 oder 70 Proc. 56,2 oder 60,5 Thle. Kaliumcarbonat nöthig machen.

Gegen Ende des Eintragens der Eisenverbindung bedient man sich des Reagenzpapieres, um genau die Neutralität herbeizuführen oder nur eine sehr geringe alkalische Reaction übrig zu lassen.

Man läßt die Flüssigkeit längere Zeit kochen, um die Fällung des Eisens möglichst vollständig zu erreichen und den Niederschlag dichter zu machen, worauf dieselbe durch ein Filter von gut gewaschenen Kieselsteinen und Quarzsand

oder, was neuerdings häufiger ist, durch eine Filterpresse mit nachträglicher Ausssüßung, siehe S. 165, von dem Eisenschlamm getrennt wird. Die hierbei geswonnene concentrirte Lauge wird am besten vollends zur Trockne verdampft, die dünneren Laugen und Waschwässer aber für eine nächste Operation an Stelle von Wasser verwendet.

Die Wiederlösung der hinterbliebenen Salzmasse in ihrem gleichen bis anderthalbfachen Gewicht Wasser ergiebt eine Salzlösung, die nach dem guten Absetzen geringer unlöslicher Theile sehr rein ist; der größte Theil des in der Potasche enthalten gewesenen Kaliumsulfats, welches aber auch durch vorheriges concentrirtes Lösen der Potasche abgeschieden werden kann, sindet sich in diesem Riederschlage, der deshalb sorgfältig zu trennen ist. Dieses Vortheils geht man verlustig, wenn man, was sonst ja einsacher ist, die Salzlösung unter Umrühren mit dem Niederschlage zur staubigen Trockne bringt und darauf erst die Trensnung durch Filtration oder Filterpresse vornimmt.

Die ablaufenden Laugen werden dann bis zu 20° B. der Berdampfung zugezogen, schwächere Laugen aber zum Aufgeben auf frisch gefüllte Filter verswendet oder die letzten Waschwässer auch wieder zum Lösen neuer Potasche benutzt.

Die Berdampfung kann bis zu 50°B. unter Kochen geschehen, weiters hin ist es zur Gewinnung harter Krystalle wichtig, daß sie, vor Staub und Erschütterungen geschützt, bei mäßiger Wärme vorgenommen werbe.

Im Kleinen dienen hierzu in einem Sandbade stehende geräumige Schalen von Porzellan oder hart gebranntem Steingut, im Großen werden meist emaillirte Sisengefäße angewandt, für deren Anfertigung die Elsässer Werke de Dietrich & Cie. in Niederbronn bereits Anfang der sechziger Jahre eine hohe Vollkommens heit erreicht hatten; Sisen ist nur bei einer raschen, weiche Krystalle ergebenden Abscheidung des Salzes aus heiß gesättigter Lösung brauchbar, weil es bei längerer Berührung dem Product leicht einen Stich ins Gelbliche ertheilt.

Rach dem Ansatz einer größeren Menge der Krystalle hebert man die Lauge ab und läßt dieselben in einem irdenen Sammelgefäße mit eingelegtem Lochboden abtropfen; aus frischer Lauge sind die Krystalle für das gewöhnliche Handelssproduct hinreichend rein, aus Mutterlauge abgeschieden werden sie noch etwas abgespült.

In der Mutterlauge sammelt sich, wenn die Lauge alkalisch war, etwas Kaliumcarbonat, welches durch Nachsättigen mit Bromwasserstoffsäure zu besieitigen ist; Kaliumsulfat kann durch Fällung mit einer äquivalenten Wenge Bariumbromid als Bariumsulfat entfernt werden, dagegen ist die Trennung des Kaliumchlorids bei seiner gleichen, nur 0,55 mal geringeren Löslichkeit schwierig, weshalb die Fabrikanten es durch Ankauf möglichst chlorfreier Rohmaterialien zu vermeiden suchen. Die dr. Bie ber in Hamburg verwandte aus dem nämlichen Grunde ausschließlich das an Chlor noch freiere Brom, aus dem er selbst erst Bromeisen herstellte. Durch Eindampsen dis fast zur Trockne scheidet sich eine Salzmasse ab, der durch kaltes successives Abdecken mit geringen Mengen Basser das meiste Kaliumbromid entzogen werden kann, doch geht auch viel Chlorkalium wieder in Lösung, weshald es besser ist, derartige Mutterlauge auf Brom auszuarbeiten. Das Trocknen des Bromkaliums wird des Decreptitiens

halber am besten bei 40 bis 50° ausgeführt, wobei man als Unterlage Steingutplatten oder mit Bernsteinlack überzogenes und allmälig bis zu einer ziemlich hohen Temperatur erhitztes Eisenblech benutzt.

Da die Deutsche Pharmacopöe im Bromkalium einen Gehalt von 2 Proc. Chlorkalium und 0,1 Proc. Potasche zuläßt, ist auch das gewöhnliche Handelsproduct, welches 1885 mit 3 dis 3,50 Mk. per Kilogramm im Großhandel verkauft wird, meist nicht reiner, doch liefern die Fabrikanten auf Wunsch auch ein chlorkreies Product.

Die jährliche Production an Bromkalium beträgt zur Zeit in Deutschland etwa 120 000 kg, wovon 65 000 kg auf die Chemische Fabrik auf Actien vormals E. Schering in Berlin entfallen, nach dieser ist wohl Heinr. Byk in Berlin am bedeutendsten, während Joh. Diedr. Bieber, Hamburg, seine jährliche Production des erhöhten Brompreises halber momentan von 15 000 kg auf 5000 kg eingeschränkt hat. E. de Haën, List vor Hannover und Andere führen amerikanisches Bromkalium, doch scheint die letztzeitige Berschiedung der Preise zu Ungunsten des Bromkaliums dessen Einfuhr beschränkt und dagegen einen Export deutschen Bromkaliums begünstigt zu haben.

Prüfung und Bestimmung der chlorhaltigen Bromproducte.

Für Bromkalium schreibt die Deutsche Pharmacopöe, 2. Aufl., vor, daß die Krystalle seuchtes rothes Lackmuspapier nicht sofort violett färben sollen, was nach Hager bei 0,1 Proc. Gehalt an Kaliumcarbonat der Fall ist, während bei 0,2 Proc. diese und bei 0,5 Proc. eine blaue Färbung sofort eintritt.

Bei Gehalt an Kaliumbromat färbt Salzsäure, Essigsäure oder verbünnte Schwefelsäure die Krystalle, oder deren concentrirte Lösung durch frei werdendes Brom gelb dis brännlich; die Menge des Bromats ergiebt sich aus der Differenz einer doppelten Fällung durch Silberlösung, die einmal direct und einmal nach dem vorherigen Glühen mit wenig Kohle vorzunehmen ist.

Zusatz von Natriumcarbonat verhindert hierbei jeden Verlust an Brom. Nach Fleißner soll die Reduction des Bromats auch durch Kochen seiner Lösung mit Zinkstaub vollständig vor sich gehen (Ztschr. anal. Chem. 19, 115).

Den zulässigen Gehalt von 2 Proc. Chlorkalium normirt die Pharmacopöe derart, daß 0,3 g des gut getrockneten Bromkaliums nicht mehr als 25,6 ccm Zehntel-Normalsilberlösung zur Fällung nöthig haben sollen; reines Bromkalium würde 25,18 ccm derselben brauchen.

Nur bei Gehalt an Jodkalium setzt Ferrichlorid in der Lösung des Bromkaliums auch Brom in Freiheit. Nach Holton soll Kaliumchromat und verdunnte Salpetersäure aus der Lösung eines Alkalijodids das Jod, nicht aber aus Alkalibromid das Brom frei machen.

Johilber kann aus dem Silberniederschlage durch Ammoniak getrennt wers den, worin es allein unlöslich ist; Chlorsilber weniger genau durch Maceriren des ausgewaschenen Niederschlags während einiger Minuten mit seinem viers fachen Volumen einer kalten 10= bis 15 procentigen Lösung von Ammoniumsesquiscarbonat, wobei Chlorsilber gelöst wird und durch vorsichtiges Uebersättigen des

Filtrates mit Salpetersäure (Hager) oder durch tropsenweisen Zusatz einer Bromkaliumlösung (L. L. de Koninck, Ztschr. anal. Ch. 24, 376), im letteren Falle als Bromsilber, abgeschieden werden kann. Auch reines Bromkalium ersgiebt in beiden Fällen eine geringe Trübung.

Wird nach Edw. Hart (Ztschr. anal. Ch. 24, 182) eine Ferrisulfatlösung durch Sättigen eines Gemenges von gleichen Theilen Schwefelsaure und Wasser mit frisch gefälltem und ausgewaschenem Eisenoryd und Zusügen eines gleichen Bolumens des Säuregemisches dargestellt, tropfenweise zu einer neutralisirten Lösung von Bromid, Jodid und Chlorid zugefügt und erhitt, so entweicht nur Jod und kann durch ein mit dem Köldchen verbundenes, in kaltem Wasser absekühltes Kugelrohr mit wenig dunnem Stärkekleister auch in geringsten Mengen noch durch eine violette Färdung desselben nachgewiesen werden. Sobald nach Zusat einiger weiterer Tropfen der Eisenlösung kein Iod mehr entweicht, setzt man einen Krystall von Kaliumpermanganat zu und legt das Kugelrohr mit einigen Tropfen Chloroform und etwas Wasser vor; die mehr oder weniger rothe Färdung des Chloroforms läßt einen Schluß auf die Menge des Bromids zu. Wenn auch dieses ausgetrieben, wird der geringe Ueberschuß unzersetzen Bermanganats durch Kochen mit einigen Tropfen Altohol reducirt und im Filtrate Chlor durch Silberlösung gefällt.

Silberniederschläge sind durch Schmelzen mit Natriumcarbonat geeignet zu machen, Bromat unter weiterem Beifügen von Kohle in Bromid überzuführen.

Die empfindlichste Reaction auf Chlor bietet nach Rose die Destillation von 1 Thl. Bromkalium mit 1,5 Thln. Kaliumbichromat und 3 Thln. Schwefels säure unter Einleiten der Dämpfe in Ammoniak. Bei Chlorgehalt entsteht das bei 118° siedende Chromorychlorid, $Cr Cl_2 O_2$, dessen gelbrothe Dämpfe durch Ammoniak in Salmiak und chromsaures Ammoniak zerlegt werden.

Carl Roth (Ztschr. anal. Ch. 20, 418) verwendet die hierbei auftretende Färbung des Ammoniaks durch Vergleich mit Lösungen einfach schromsauren Ammoniaks von bekanntem Gehalt zu einer colorimetrischen Bestimmung des Chlorgehaltes.

Die genaueste Bestimmung von Brom und Chlor besteht darin, von dem bei 100° getrockneten oder geschmolzenen Silberniederschlage nach dem Wiegen einen abgewogenen Theil am besten in einem Augelrohre zum Schmelzen zu erhitzen und so lange getrocknetes Chlorgas darüber zu leiten, die keine Geswichtsveränderung des Röhrchens mehr wahrzunehmen ist. Gegründet auf den 44,54 betragenden Gewichtsunterschied im Atome des Broms und Chlors, erssährt man durch Multiplication der aufgefundenen Gewichtsdifferenz mit 1,796 die Quantität des durch Chlor ersetzten Broms.

Da dieser Unterschied am stärksten hervortritt, wenn keiner der beiden Stoffe zu sehr überwiegt und Fehling nachgewiesen hat, daß bei Gegenwart beider Stoffe die Silberlösung zuerst sämmtliches Brom fällt, so verfährt man in Staßfurt nach Analogie der Fehling'schen Methode (Fresenius, quant. Anal., 6. Aufl. 656), indem man durch partielle Fällung zunächst den größten Theil des Broms wegnimmt, darauf aber im Filtrate den Rest desselben nebst dem gesammten Chlor ausfällt und obiger Behandlung unterwirft.

Į,

Freies Brom wirb hierfür vorher mit unterschwesligsaurem Natron ober an Eisen gebunden, Bromeisen durch reines Natriumcarbonat in Natriumbromid übergeführt.

Weniger genau ist die Fällung des Bromids und Chlorids durch titrirte Silberlösung und Berechnung des im Niederschlage enthaltenen Silbers aus der Menge verbrauchter Lösung. Das Gewicht des Silbers und das Gewicht des erhaltenen Silberniederschlages lassen hier ebenfalls durch Differenzrechnung den Gehalt an Brom und Chlor entnehmen.

Bortmann zerlegt das Bromid durch wiederholtes Abdunften mit Bleischyperoryd und verdumter Effigfäure, die nach Lund's Bersuchen etwa 10 Broc. Reingehalt haben muß (Ztschr. anal. Ch. 22, 565 und 24, 196). Das Brom entweicht hierbei, während das Chlorid nicht verändert wird.



Mig. 101.

Diefe ober die folgende Methode burften vielleicht für Staffurt von großem Berthe fein.

Ċ

Lund's Berfahren (Zischr. anal. Ch. 24, 184) beruht barauf, daß in einer Lösung von Bromid durch Kaliumbisulfat und Kaliumpermanganat sämmtlicher Brom frei gemacht und durch einen Strom kalter Lust ausgetrieben werden kann, während Chlorid bei geeigneter Berbünnung hierbei nicht verändert wird. Fig. 101 bringt den hierzu dienenden Apparat in ½ der natürlichen Größe. Durch das mit Baumwolle loder ersüllte Rohr a tritt bei f durch absließendes Wasser herbeigesaugt ein Luststrom ein und drückt zunächst von der in d enthaltenen Kaliumpermanganatlösung (1:50) so viel nach e über, als die Stellung des im Korte g verschiedbaren Rohres zuläßt. In e sindet sich bereits die Lösung des aus Bromid und Chlorid bestehenden Salzes, die, wenn nätzig, durch Schweselsaure oder Ratronlauge nentralisiert und mit einer, je nach der vernuntslichen Menge des Bromids geringeren oder größeren Menge Kaliumbisussaliung (1:10) versetzt worden war.

Ist viel Brom vorhanden, so genügt es, das in c schließlich hinterbleibende Chlorid zu bestimmen, weshalb man dann mit c sofort eine mehrere Liter fassende Saugslasche mit dis zum Boden reichendem Trichterrohr zum Nachfüllen und Ablaßhahn am Boden zum Reguliren des Abslusses in Berbindung bringt.

Ueberwiegt dagegen das Chlor, so bestimmt man auch das Brom direct, indem man es durch Passiren eines mit Natronlauge (1 Natronhydrat auf 50 Wasser) gefüllten Kugelrohres d absorbiren und zur Controle die entweichende Luft auch noch durch in e enthaltene Silberlösung streichen läßt.

Bei großem Ueberschuß des Chlorids kann auch etwas Chlor mit übersgegangen sein, wehalb man in diesem Falle das in d gewonnene Product nach dem Reutralisiren durch Einbringen nach c und Vorschlagen frischer Natronlauge nochmals der gleichen Behandlung unterwirft.

Bei vorherrschendem Chlor wird 1 g des fraglichen Salzes in 50 com Wasser gelöst, bei geringem Chlorgehalt genügen bereits 15 bis 25 com Wasser. Die Permanganatlösung wird in letterem Falle durch mehrmaliges tieferes Einsstellen des Rohres fractionsweise zugegeben und jedesmal das frei gemachte Brom erst ausgetrieben.

Das Kaliumbifulfat muß entweder durch vorheriges Umschmelzen oder durch Neutralisiren von ½ seiner Lösung, die dem Reste wieder zugefügt wird, von etwaiger überschüssiger Schwefelsäure befreit werden.

Wenn das Brom absorbirt werden soll, so darf per Minute nicht mehr als $^{1}/_{3}$ bis $^{1}/_{2}$ Liter Luft durch den Apparat gehen, aber auch nicht weniger, das mit nach $^{3}/_{4}$ bis 1 Stunde alles Brom übergegangen sei. Man mengt dann dem Inhalte der Augelröhre wenige Tropfen Ammoniat zu, welche den doppelten Zweck haben, das bei dieser verdünnten Lösung neben dem Bromid entstandene unterbromigsaure Natron in Bromid überzusühren (3 Na BrO + 2 N + 2 N + 3 Na Br), gleicher Zeit aber bei nochmaligem Durchleiten von Luft zu zeigen, ob alles Brom übergetrieben war. Bildet sich hierbei ein weißer Nebel von Ammoniumbromid, so nuß noch Luft durchgelassen werden, bis diese Erssscheinung nicht mehr eintritt.

Nach dem Neutralisiren mit Salpetersäure läßt sich das von der Natronlauge absorbirte Brom direct durch Silberlösung bestimmen.

In der in o hinterbliebenen Lösung wird der geringe Ueberschuß von Kaliumpermanganat, der vorhanden sein muß, durch Erhitzen mit wenigen Tropfen Alkohol reducirt und nach dem Neutralisiren mit Natriumcarbonat oder, wenn das Chlor durch Titriren bestimmt werden soll, besser nach dem Neutralissiren mit Calciumcarbonat in dem Filtrate die Fällung durch Silberlösung vorgenommen.

Berglund (Ber. chem. Gef. 18, 2888) fand als mittleren Gehalt des Meerwassers auf 100 g vorhandenes Chlor 330 bis 334 mg Brom (Regnault S. 51 nur 94,6 mg) und in der Ostsee 316 mg. Der Chlorgehalt betrug pro Liter 18,97 bis 21,17 g, im Kattegat 12,74 g und in der Ostsee 5,38 g.

Schwefelsaute Kalimagnesia (Schoenit) und Kaliumsulfat aus Kainit oder Chlorkalium und Magnesiumsulfat gewonnen.

Ueber die Krystallform und Constitution des Schoenits siehe S. 45. Spec. Wärme bei 19 bis 51° nach Kopp = 0,264. Bei wenig liber 132° verliert der Schoenit sein gesammtes Krystallwasser.

Allgemeines über Kaliumsulfat. KOSO3 = K2SO4.

1 Mol.
$$K_2O = 94,28 = 54,1$$
 Proc.
1 , $SO_3 = 80,00 = 45,9$,
Mol. = Gew. 174,28 · 100,0 Proc.

Ueber seinen vermuthlichen Ursprung siehe S. 67 und 68; in seinem gegenswärtigen Vorkommen in Pflanzenaschen u. s. w. ist es häusig erst wieder aus Chlorkalium und Calciums oder Magnesiumsulfat entstanden; als nadelförmiger Anflug auf Laven des Vesuvs erhielt es den Namen Glaserit.

Als Kunstproduct wurde es 1634 zuerst von Croll durch Zersetzung von Potasche mittelst Schwefelsäure oder Eisenvitriol gewonnen und trug im Arzneisschatz den Namen Tartarus vitriolatus oder Arcanum duplicatum.

Das Kaliumsulfat gehört dem rhombischen Krystallspstem an und tritt in harten, luftbeständigen, sechsseitigen Säulen oder Pyramiden, seltener auch taselsförmig auf; beim Verdampfen niedergeschlagen, krystallisirt es in niehr rundlichen Formen.

Neutral reagirend hat es einen milben, schwach salzigen Geschmack.

Spec. Gew. 2,647 bis 2,66.

Das Kaliumsulfat enthält oft Knisterwasser eingeschlossen, es schmilzt erst bei starker Rothgluth und erstarrt krystallinisch.

Löslichkeitsverhältnisse der obigen Salze. Nach Mulder sollen 100 Thle. Wasser von 16,5° 22,7 Thle. wasserfreies Kaliummagnesiumsulfat ohne Zersezung lösen, so daß die Lösung 13,4 Thle. Kaliumsulfat und 9,3 Thle. Magnesiumsulfat enthalten würde; in Wirklichkeit geht aber in Gegenwart eines Ueberschusses des Schoenits die Lösung in Wasser immer unter Zersezung vor sich, indem ein an Kaliumsulfat reicheres Salzgemenge ungelöst bleibt und dem entsprechend mehr Magnesiumsulfat aufgenommen wird.

Precht und Wittjen (Ber. chem. Ges. 15, 1668) haben die bei versschiedenen Temperaturen eintretende Zersetzung für ein gewisses Verhältniß von Wasser und Salz genau bestimmt, auch die Löslichkeit von Kaliumsulfat neben Chlornatrium untersucht und einschlagende Vetrachtungen angeknüpft, denen das Rachfolgende entnommen ist.

Für das Kaliummagnesiumsulfat hängt der Grad der Zersetzung wesentlich von dem Verhältniß von Salz und Wasser ab; ist dasselbe derart, daß bei einer bestimmten Temperatur nicht über 10 Proc. des Salzgemisches ungelöst bleiben, so besteht der ungelöste Theil aus fast reinem Kaliumsulfat, je größer der Uebersichuß ist, desto mehr unzersetztes Doppelsalz sindet sich dabei.

Bei Anwendung von 800 g krystallisirtem Doppelsalz und 800 g Wasser (= 585 g wasserfreies Doppelsalz und 1015 g Wasser) war die Löslichkeit wie folgt:

Temperatur nach Graden Celsius		halt ber ge= ösung an:	Moleculares Berhältniß von K ₂ SO ₄ zu MgSO ₄	100 Thle. Wasser lösen:		
	K ₂ SO ₄	MgSO ₄	in der Lösung	K ₂ S O ₄	MgSO	
100	9,4	9,8	1:1,52	11,63	12,13	
200	10,9	10,8	1:1,43	13,92	13,79	
300	12,4	11,8	1:1,38	16,36	15,56	
400	13,8	13,1	1:1,37	18,88	17,92	
500	14,7	14,8	1:1,46	20,85	20,99	
60°	15,2	16,3	1:1,55	22,19	23,79	
70°	15,6	16,8	1:1,52	23,07	24,85	
800	16,0	17,1	1:1,56	23,91	25,56	
800	16,6	18,1	1:1,58	25,42	27,72	
90 °	17,2	18,2	1:1,54	26,62	28,17	
Zunahme von 0 bis 90°	+7,8	+8,4		+ 14,99	+ 16,04	

Bei 80° wurde der Versuch unterbrochen und da der ungelöste Rückstand wasserfrei aus 91 Proc. Kaliumsulfat und nur noch 9 Proc. Magnesiumsulfat bestand, wurde für 80 und 90° der Versuch noch mit 1000 g krystallisirtem Doppelsalz auf 800 g Wasser ausgeführt, wobei also für die nämliche Temperatur

eine Mehraufnahme von 1 Proc. Magnesiumsulfat und 0,6 Proc. Kaliumsulfat eintrat. Nach dem molecularen Berhältniß beider Substanzen zu urtheilen, erscheint die Zersetzungsneigung des Doppelsalzes bei 40° am geringsten.

Da in der Praxis fast immer gleichzeitig Chlornatrium mit in Frage kommt, so wurde auch ein Gemenge von 350 g krystallistrem Schoenit, 166 g Chlornatrium und 400 g Wasser in gleicher Weise auf die Löslichkeit geprüst. Bei der Berechnung der Resultate sür die nachstehende Tabelle wurde alles in Lösung gefundene Natrium als Chlornatrium, ein Ueberschuß des Chlors aber als Chlormagnesium in Rechnung gezogen; in Wirklichkeit ist aber ein Theil des Natriums als Natriumsulsat vorhanden und demnach ein größerer Antheil des Chlors an Magnesium und Kalium gebunden, denn es ist mehr als wahrsscheinlich, daß auch Kaliumsulsat unter den gegebenen Verhältnissen eine partielle Zersetung erleidet.

Cemperat. in Centigraden	Gehalt	•	en Salze i ten	n Pros	Löslichkeit der Salze bezogen auf 100 Thle. Wasser			
Temperat Centigra	Na Cl	K2804	MgSO ₄	$Mg Cl_2$	Na Cl	K ₂ SO ₄	MgSO ₄	Mg Cl ₂
100	20,85	7,25	5,07	_	31,19	10,84	7,58	_
15º	20,85	7,60	5,40		31,51	11,48	8,16	
200	20,75	8,00	5,70		31,65	12,20	8,69	
250	20,67	8,50	6,05		31,91	13,12	9,33	
300	20,05	9,00	6,52	0,10	31,16	13,99	10,13	0,15
350	19,40	9,60	7,01	0,18	30,42	15,04	10,98	0,28
400	19,10	10,20	7,50	0,25	30,34	16,20	11,91	0,39
450	19,00	10,80	8,00	0,30	30,69	17,44	12,92	0,48
500	18,80	11,82	8,35	0,40	31,07	19,49	13,77	0,65
550	18,65	12,89	8,64	0,45	31,41	21,71	14,55	0,75
60°	19,05	12,70	7,90	0,58	31,87	21,25	13,21	0,97
650	19,64	12,32	6,90	0,71	32,50	20,38	11,41	1,17
700	19,32	12,60	6,40	1,05	31,86	20,78	10,55	1,73
75 0	16,68	13,45	5,40	3,20	27,22	21,95	8,81	5,22
800	15,50	14,30	4,70	4,20	25,28	23,32	7,66	6,85
850	15,22	15,09	4,60	4,50	25,11	24,90	7,59	7,42
900	15,00	14,49	4,90	4,80	24,66	23,82	8,05	7,89
950	14,70	13,90	5,30	5,10	24,09	22,78	8,68	8,3 6
1000	14,42	13,49	5,62	5,35	23,59	22,07	9,19	8,75

Nach Borsche und Brünzes (D. R.-P. Nr. 17795 siehe S. 351) sollte in wässeriger Lösung bei 30 bis 50° zwischen Kaliummagnesiumsulfat und Chlornatrium eine wechselseitige Umsetzung zu Natriumsulfat und Chlormagnesium stattfinden; dagegen zeigt diese Tabelle, und noch besser die graphische Darstellung derselben (Ber. chem. Ges. 15, 1671), daß bis 55° die Löslichkeitszunahme des Kaliummagnesiumsulfats eine ziemlich regelmäßige ist. Erst die von 55 dis 65° rasch zunehmende Löslichkeit des Natriums unter gleichzeitigem Zurücktreten des Kalium= und Magnesiumsulfats läßt auf eine gesteigerte Umsetzung des Chlornatriums schließen, als deren Folge die von 70 dis 80° statthabende Abscheidung von Natriumsulfat den Natriumgehalt auffällig sinken läßt. Die mit diesem Borgange gleichzeitige Zunahme an Kaliumsulfat und Chlormagnesium, der eine Abnahme an Magnesiumsulfat gegenübersteht, lassen vermuthen, daß ein Theil des Kaliums als Chlorkalium in der Flüssigkeit enthalten ist.

Als Bestätigung der stattgehabten Umsetzung wurde das beim Siedepunkte der Lösung (109°) unlöslich gebliebene Salzgemisch abgetrennt und ergab als

Bestandtheile:

Natriumsulfat 67,05 Proc. Wagnesiumsulfat . . . 13,68 "Kaliumsulfat 12,14 "Chlornatrium 7,13 "

Die Löslichkeitsverhältnisse eines Gemenges von Kaliumsulfat und Chlornatrium betreffend, sollten bei überschüssig angewendeten Mengen der Salze 100 Thle. Wasser

nach Rüdorff bei 14° 7,03 Thle. K2SO4 u. 37,6 Thle. NaCl "Page u. Knightlen "15,6° 7,19 " " " 36,71 " "

aufnehmen, in beiden Fällen also mehr Na Cl, als reines Wasser gelöst haben würde.

Da nun auch Karsten gezeigt hatte, daß jedes dieser beiden Salze von der gesättigten Lösung des anderen aufgenommen werde, ohne daß eine Abscheisdung erfolge, war vorauszusehen, daß auch hier eine wechselseitige Umsetzung vor sich gehe.

Bei Anwendung von 210 g Kaliumsulfat, 332 g Chlornatrium und 800 g Wasser waren nachfolgende Bestandtheile in Lösung gegangen:

Temper. nach Centigraden	Procents	jehalt der gef Lösung an:	ättigten	Salzgehalt auf 100 Thle. Wasser:			
Temp Cent	Na Cl	K ₂ SO ₄	K Cl	, Na Cl	K ₂ SO ₄	K Cl	
100	23,1	5,6	2,2	33,43	8,10	3,18	
200	23,3	6,1	2,1	34,01	8,90	3,06	
300	23,5	6,5	2,0	34,56	9,56	2,95	
400	23,7	7,0	1,9	35,16	10,38	2,81	
500	23,9	7,4	1,9	35,77	11,07	2,84	
60 0	24,1	7,9	1,8	36,40	11,93	2,72	
700	24,0	8,4	2,1	36,64	12,82	3,20	
800	23,5	8,0	3,3	36,04	12,26	5,06	
9 00	23,1	8,0	4,5	35,86	12,42	6,98	
1000	22,7	8,0	5,6	35,63	12,56	8,79	

Bis 70° bleibt der Gehalt an Chlorkalium ziemlich constant, dagegen steigt derselbe von da ab bis 100° von 2,1 Proc. bis 5,6 Proc., was sur eine Ausscheidung von Natriumsulfat oder eines Doppelsalzes von Kaliumnatriumssulfat spricht.

Diese auf sorgfältige, meist durch mehrere Bestimmungen erhärtete Versuche gegründeten Tabellen lassen zur Genüge erkennen, welche Complicationen bei der Verarbeitung des als Naturproduct immer von Chlornatrium begleiteten Kainits und Schoenits eintreten können; aber auch die Zersetungsneigung des künstlich dargestellten reinen Schoenits erklärt sich aus denselben, denn nach der Tabelle S. 345 lösen 100 Thle. Wasser unter der Form des Doppelsalzes bei 15º 12,78 Thle. Kaliumsulfat und daneben noch 12,96 Thle. Magnesiumsulfat, während sich von Kaliumsulfat allein, wie die weiter folgende Tabelle zeigt, nur etwa 10,3 Thle. gelöst haben würden.

Eine gesättigte Schoenitlösung läßt nach Precht (Dingl. pol. J. 241, 456) ein Salzgemisch auskrystallisiren, welches auf 70 Proc. Kaliumsulfat etwa 30 Proc. Magnesiumsulfat enthält; bei unvollständig gesättigter Lösung kann man auch fast reines Kaliumsulfat erhalten, dessen Menge jedoch nur 15 bis 20 Proc. von dem in der Lösung vorhandenen beträgt.

In den Mutterlaugen fand Precht neben Schoenit nur Bittersalz; damit widerlegte er Schwarz (Dingl. pol. J. 198, 159) sowie Frank (Ber. d. Wien. Weltausst. 1873, 367), welche darin an Magnesiumsulfat reichere Doppelssalze annahmen. Dagegen gelang es ihm durch Erhitzen, den Schoenit bei einem Dampsbruck von 1 bis 4 Atmosphären unter Abspaltung von in Lösung gegangenem Kaliumsulfat in ein neues Doppelsalz (K2SO4, 2MgSO4 + H2O) umzuwandeln. Clemm's Patent (S. 270), welches aus dem Kaliumnagnesiumsulfat bei 10 Atmossphären Druck Kaliumsulfat abscheiden wollte, fand so auch noch eine directe Zurückweisung in dem Sinne von Michels (Wagner's Jahresb. 1865, 288).

Löslichkeit	bes	Ralium	ulfats.
-------------	-----	--------	---------

Bei einer	lösen 100 T	hle. Waffer		enthält die Lösung in Procenten		
Temperatur von	nach Gay=Lussac	nach Mulder	Mulder	Gay=Lussac	von 9 Proc. Gehalt nach Gerlach	
0º C.	8,36	8,5	7,83	7,72	1,0000	
100 "	10,10	9,7	8,84	9,17	1,0015	
200 "	11,84	10,9	9,83	10,59	1,0039	
30° "	13,58	12,3	10,95	11,08	1,0072	
40° "	15,32	14,0	12,28	13,28	1,0110	
50° "	17,07	⁻ 15,8	13,64	14,58	1,0155	
600 "	18,81	17,8	15,11	15,82	1,0208	
70° ″	20,55	19,8	16,53	17,05	1,0264	
800 "	22,29	21,8	17,90	18,23	1,0323	
900 "	24,03	23,9	19,29	19,37	1,0383	
1000 ",	25,77	26,2	20,76	20,49	1,0445	
100,3° &.	_		-	_	1,0447	

Nach Mulder braucht 1 Thl. K2SO4 bei 10° zur Lösung 10,31 Thle. Wasser.

Die Temperaturerniedrigung bei der Lösung von 9,9 Thln. K₂ SO₄ in 100 Thln. Wasser, beides von Lufttemperatur, beträgt 3°C.

100 Thle. bei 15° gesättigter Lösung enthalten nach Schiff:

Bei einem Alkoholgehalt von	10	20	30	40 Gew.=Proc.
An K ₂ SO ₄	3,9	1,46	0,55	0,21 Thle.

Raliumsulfat geht mit Salzsäure verdampft und bei 120 bis 140° getrocknet nach de la Harpe (Bull. Soc. ind. de Mulhouse 1885, 245) in ein Gemisch von Raliumsulfat, Raliumbisulfat und Chlorfalium über. (Siehe das Patent Douglas' weiter unten.) Ungefähr 90 Proc. des Kaliumsulfats waren in saures Sulfat umgewandelt; von Natriumsulfat erlitten 77 Proc. eine analoge Umwandlung. Bromwasserstoff führte in gleicher Weise 95 bis 99 Proc. des Raliumsulfats in saures Salz über; auch Fluorwasserstoff, Salpetersäure, Weinsäure und Oxalsäure, nicht aber Essigsäure oder Ameisensäure bewirken eine ähnliche Zersetzung.

Geschichtliches. Am 16. August 1862 erhielt H. Grüneberg für Prenßen ein Patent zur Gewinnung von krystallisirtem Kaliummagnesiumsulfat und bessen Berarbeitung auf Kaliumsulfat. Eine heiß gesättigte Lösung von 2 Mol. Chlorkalium und 2 Mol. Magnesiumsulfat ließ beim Erkalten Schoenit auskrystallisiren und dieser sollte, wie es nach den damaligen Bersuchen Grünes ber g's nöthig erschien, bei einem Dampsdruck von 2 Atmosphären mit seinem anderthalbsachen Aequivalent Chlorkalium in halber Lösung zu Kaliumsulfat umsgesetzt werden.

Obschon weitere Versuche, die nun auch von C. Zimmer, Douglas, später auch von Müller aufgenommen wurden, zeigten, daß die Umsetzung des Schoenits ohne Druck aussührbar sei, fand der Gegenstand doch erst ein erhöhtes Interesse, als 1864 zunächst im Hartsalz und bald darauf im Kainit ein viel geeigneteres Material für diese Verarbeitung gefunden wurde.

Douglas erhielt 1865 von der anhaltischen Regierung 250 000 kg Kainit, um fabrikatorische Versuche über dessen Verwerthung anzustellen, und besaß zwei Patente für die Darstellung des Schoenits und Kaliumsulfats; eins derselben, von Hugo gefunden, beruhte darauf, daß Kaliummagnesiumsulfat durch zwei Mol. Salzsäure unter Abscheidung von Kaliumbisulfat zerlegt wird, das andere stellte den Schoenit durch heißes Lösen dar und nahm eine Zerlegung desselben durch Glühen oder durch Kalt in Aussicht.

Als praktische Folge kam in der Leopoldshütte eine nicht unbedeutende Gewinnung von Kaliummagnesiumsulfat für landwirthschaftliche Zwecke in Gang, die noch 1869 anhielt.

Auch Vorster & Grüneberg stellten während dieser Zeit Schoenit und Kalinmsulfat dar, soweit sie Absatz dafür fanden. Mit mehr Regelmäßigkeit

und Dauer betrieben Andrae & Grüncberg in Altdamm die Gewinnung von Kaliumsulfat nach der von ihnen weiter ausgebildeten Grüneberg'schen Methode; 1870 waren sie die einzigen Vertreter dieser Branche, die sie auch erst 1879 als unrentabel aufgaben.

In Staffurt selbst war diese Fabrikation 1874 von Wünsche & Göring in großem Maßstabe aufgenommen worden, mußte aber bald wieder aufgegeben werden, weil diese Mehrproduction den Preis des Kaliumsulfats mit herabdrücken half, während der des Kieserits bedeutend gestiegen war.

Hierdurch drängte sich von Neuem die Ueberzeugung auf, daß die Umsetzung des Chlorkaliums mittelst Schwefelsäure, welche von Vorster & Grüneberg 1868 in Staffurt eingeführt worden war, überall da den Vorzug verdiene, wo die dabei gewonnene Salzsäure einigermaßen günstig zu verwerthen sei.

Bu jener Zeit beschäftigte sich auch G. Borsche mit Versuchen über die Verarbeitung des Kainits im Interesse des Kaluszer Productes, das früher bereits H. Schwarz in Graz und Winkler in Freiberg zu Versuchen angeregt hatte; als dann vom Juli 1877 ab das neue deutsche Patentgesetz in Geltung trat, tauchte nach und nach eine große Anzahl den Gegenstand behandelnder Patente auf, die sich weiterhin übersichtlich geordnet sinden. Trotzem würde aber wohl eine neue Einführung in die Praxis nicht erfolgt sein, wenn die preußische Rezgierung zur Unterstützung dieser Bemühungen sich nicht entschlossen hätte, den Fabrikanten für diese Zwecke den Kainit zu einem Vorzugspreise abzugeben.

Immerhin waren es zunächst nur drei der Patente, die in die Praxis übersgingen, das von Precht, D. R.-P. Nr. 10637, welches später im Neustaßfurter Werke angewendet wurde, D. R.-P. Nr. 10701 von Borsche und Brünjes, bei den Vereinigten Chemischen Fabriken in Ausübung und D. R.-P. Nr. 6053 von Dupré und Hake von der Staßfurter Chemischen Fabrik betrieben.

Für die Landwirthschaft hatte dies den Nutzen, daß ihr als "Kalimagnesia" die werthvollen Bestandtheile des Kainits in concentrirter und gereinigter Form geboten wurden, wovon namentlich das Ausland einen ausgedehnten Gebrauch machte.

Als es sich dann später zeigte, daß die schwierig zu verarbeitenden Mutterslangen mit Bortheil in der Chlorkaliumfabrikation untergebracht werden konnten, entschloß sich auch Friedr. Müller, die Kainitarbeit mit aufzunehmen, sah sich aber schon gezwungen, den Artikel billiger anzubieten, und als Sicherung für die Zukunft ist gegenwärtig das allgemeine Streben mehr auf die weitere Berarbeistung zu Kaliumsulfat oder sogar Potasche gerichtet.

Im Lause des Jahres 1885 ist nun auch im Ascherslebener Werk mit der der obersten Leitung desselben eigenen Promptheit in der Aussührung, die Fabristation des Schoenits aus dem dort vorkommenden schoenithaltigen Naturproduct in Großem in Gang gekommen. Des leichteren Absahes halber verarbeitet man das Product auch auf Kaliumsulfat weiter, ein Geschäftszweig, der von dem techsnischen Dirigenten des Werkes, Hugo, bereits früher ausgeübt wurde.

Mit einem Reingehalt von 95 bis 97 Proc. wird das dort gewonnenc Kaliumsulfat namentlich auch für landwirthschaftliche Zwecke angeboten.

Uebersicht der Patente zur Gewinnung von Schoenit und Kalinmsulfat aus diesem oder ans Chlorkalinm und Magnesinmsulfat.

I. Gruppe. Gewinnung von Schoenit aus Rainit.

a. Durch Lösen, ohne mechanische Trennung.	D. N.=P.1)
Borfche. Lösen bei 30 bis 350, Ausfällen bes Schoenits burch	, p. ,
Bittersalz; Ausfällen des Chlornatriums nach Berdampfung	
bis 29° B. durch heiße Chlormagnesiumlauge, weiteres Ber-	
dampfen zur Abscheidung von Carnallit (nur die Ausfällung	
des Chlornatriums wurde als Patentrecht anerkannt)	10 642.
" 1) Fällen des Schoenits aus der Lösung durch Glaubersalz;	
2) Abscheiden des Chlornatriums durch Chlormagnesium und	
Verdampfen, wobei wasserfreier Schoenit ausfällt, oder Er=	
kaltenlassen, wobei Schoenit, Carnallit und wohl auch	
Magnesiumsulfat austrystallisirt, die mit Wasser angerührt	
Schoenit geben	11 028.
G. Borsche u. J. Brünjes. Verwenden einer kalt gefättigten Kainit=	
lösung zur Extraction weiteren Kainits unter Erwärmen bis	
80° (in Auslibung bei den Bereinigten Chemischen Fabriken	
zu Leopoldshall)	10 701.
Borsche u. Brünjes. Lösen unter aufsteigendem Flussigkeits=	
strome	12 875.
Borsche u. Brünjes. Behandlung des auskrystallisirten Schoenits	
bei 30 bis 50° mit zur Lösung ungenügendem Wasser; es	
hinterbleibt an Kaliumsulfat reicher Schoenit, entstandenes	1770
Glaubersalz und Chlormagnesium gehen in Lösung. 2. Zus.	17 795.
Dupré u. Hake. Behandeln des fein gemahlenen Kainits mit kalt	
gesättigter Bitterfalzlösung. 2/3 des Kaliumgehaltes hinter= bleiben als Schoenit, 1/3 geht nebst dem Steinsalz in Lösung.	
(In der Staßfurter Chemischen Fabrik in Anwendung)	6 053.
Hoche Guberg. Heißes Extrahiren des Kainits mit gesättigter Roch-	U ())).
salzlösung, welche nur Schoenit entnimmt und beim Erkalten	
auskrystallisiren läßt	18 947
Rud. Grüneberg. Reinigen des Kainits durch kaltes Ausziehen	
mit einer gesättigten Schoenitlösung	10 754.

¹⁾ Die Patente, bei denen eine Classe nicht angegeben, gehören der Classe 75 "Soda, Potasche, Alkalien" an und aus dem Bergleich der bis 1885 hineinreichenden Rummern läßt sich ein Schluß auf das frühere oder spätere Erscheinen ziehen.

b. Unter mechanischer Trennung des Steinsalzes	•
	D. N. :\$.
Hrecht. Abscheidung des durch Wasser in Schoenit überzuführens den Doppelsalzes K ₂ SO ₄ , 2MgSO ₄ + H ₂ O bei einem Dampfstruck von 2 bis 4 Atmosphären; die Zersetzungslauge läßt	
Chlorkalium auskrystallisiren. (In Ausübung im Neustaß= furter Werk)	10 637.
" Apparat zur Trennung des unverändert gebliebenen Stein= falzes während der vorigen Behandlung	19 45 6.
I. Fr. Loefaß. Durch Zerkochen bes Kainits mit wenig Kainit=	
lösung im offenen Gefäße mit Lochboden	
M. Nahnsen. Nach dem Glühen des Kainits	10 772.
nach dem Aufweichen mit wenig Wasser bas unveränderte	
Steinsalz getrennt werden	24 744.
II. Gruppe. Gewinnung von Schoenit aus Chlorkaliu Carnallit und Magnesiumsulfat.	m ober
3. Brünjes. Zusat von Alkohol, um den behindernden Einfluß des	
Chlormagnesiums zu umgehen	11.
C. Ferber. Bittersalzlösung von 1,198 spec. Gew. (24°B.) wird	
mit künstlichem Carnallit unter Umrühren versetzt, bis die	
überstehende Lauge 1,27 spec. Gew. (31,5°B.) hat, wobei	
Schoenit ausfällt (Hugo, an die Kaliwerke Aschersleben	5068.
übergegangen)	3000.
im Aequivalentverhältniß mit Kieserit ober Magnesiumsulfat	
und wenig Wasser breiförmig längere Zeit gerührt und bann	
systematisch abgebeckt, wobei Schoenit hinterbleibt. (Gelöscht!)	5607.
Consolidirte Alkaliwerke Westeregeln. Künstlicher Car-	-
nallit mit Mutterlauge von Schoenit macerirt; das Chlor-	
kalium des Carnallits und der Kaliumgehalt der Lauge fallen	
aus und werden mit heißer Bittersalzlösung in Schoenit	
übergeführt	27 404.
III. Gruppe. Gewinnung von Kaliumsulfat.	
a. Aus Kainit ober Schoenit.	
E. Mener. Durch sustematisches Eintragen der aus einer kochenden Schoenitlösung mit Schoenitüberschuß ausfallenden kaliums sulfatreichen Salzgemenge in frische Schoenitlösung	18 924.

	D. N.=P.
Hugo. Abscheidung von Kaliumbisulfat durch Zusatz von Salzsäure zum Schoenit. (Patent Douglas.)	
Dupré n. Hake. Mengen mit Kalkhydrat ober Aetkalk im Aequisvalentverhältniß des Magnesiumsulfats und Extrahiren des Kaliumsulfats nach dem Krystallisiren des Gypses ober nach	0.001
bem Todtbrennen desselben	8 021.
Magnesiumoryd und Kaliumsulfuret oder Kaliumsulfat	15 747.
Bereinigte Chemische Fabriken zu Leopoldshall. Glühen des durch Dämpfen zerfallenen Schoenits mit knapp zur Reduction des Magnesiumsulfats hinreichender Kohle	31 148.
Jos. Townsend. Glühen von Schoenit oder Kainit, oder von Chlorkalium und Magnestumsulfat mit Kieselerde oder Thon- erdesilicat in Muffelösen oder verticalen Thonretorten bei	
	10 641.
"Apparat und Berfahren zur gleichzeitigen Gewinnung von Kaliumfulfat und Chlor. Classe 12	29 307.
Gewerkschaft Aschersleben. Dieselbe beabsichtigt die Einfüh- rung in die Praxis des vorhergehenden Verfahrens und hat	
ein darauf bezügliches Patent angemeldet, P.= A. K	3 750.
b. Aus Chlorkalium ober Carnallit und Magnesium ober Kieserit.	fulfat
G. Borsche. Systematisches Ablaugen einer Anzahl schichtweise mit Chlorkalium und Kieserit erfüllter Gefäße mit Doppelböden	2 173.
C. Hate. Fällen einer Carnallitrohsalzlösung durch Gyps und Kieserit und Zersetzen des gewonnenen Kaliumcalciumsulfats durch	
Kalciniren ober heißes Umlösen	8 021.
berg's; Maceriren des Schoenits mit einer Chlorkalium=	4 933.
lösung. (Patent verfallen!)	4 900.
Verfahrens	14 534.
M. Sprenger. Glühen von Kieserit mit Chlorkalium unter Zu- tritt überhitzten Wasserdampfes. (Patent versagt.) P.=A	27 965.
Hans Müller. Zusammenschmelzen äquivalenter Mengen von Chlorkalium und Magnesiumsulfat (ober Schoenit) mit Eisen-	
oxyd und Extrahiren des Kaliumsulfats aus der gemahlenen	
Schmelze in concentrirter, kochender Lösung; die Magnesium= verbindung hinterbleibt auch für Wasser schwer löslich	32 325.
Pfeiffer, Kali-Industrie.	

IV. Gruppe. Besondere Berwerthung der bezüglichen D	oppel=
salze, Salzgemenge oder Laugen.	D. N.=P.
Rub. Gruneberg. Die bei der Gewinnung von Schoenit oder Kaliumsulfat abfallenden Laugen sollen, wenn reich an Chlor-	
kalium und Chlormagnesium, zum Lösen von Rohcarnallit	
verwendet werden, die übrigen zu 36°B. (?26°) verdünnt	
zum Lösen von Kainit. (Patent gelöscht!)	10753.
" Nach obigem Patent Nr. 4933 sollten Salzgemenge durch	
Behandlung mit hlorkaliumhaltigen Laugen und Bitterfalz	
in Schoenit übergeführt werden.	
B. Bernhardi. Die Laugen sollen zunächst noch durch Fällen mit	
Bittersalz erschöpft und dann erst verdampft werden	10 821.
" Berwendung der specifisch leichteren Laugen zum Berdunnen	10.400
der Carnallit-Rohlösung. (Patent gelöscht.)	12 498.
Borster & Gruneberg. Bei der Verdampfung der Kainit- oder Schoenitmutterlauge bis zur Carnallitbildung (34 bis 38° B.)	
ausfallende Bühnensalze werden mit heißer noch nicht ver-	
dampfter Mutterlauge durchgerührt, worauf diese Schoenit	
auskrystallisiren läßt	28 772.
Höckel. Umarbeitung von Kainit und ähnlichen Doppelsulfaten	
durch chlorcalciumhaltige Laugen auf Chlorure. (Dieses er-	
loschene Patent bot nur einen Bortheil, so lange die Werke	
die 20,5 Proc. Chlorkalium entsprechende Menge Kalium-	
sulfat im Kainit zum nämlichen Preise abgaben, wie die	
16 Proc. Chlorkalium im Carnallit, was jetzt nicht mehr	
ber Fall ist.)	14 938 .

Gewinnung ber Kalimagnesia aus Rainit.

Ueber die Zusammensetzung und Eigenschaften des Kainits und der Kalimagnesia siehe S. 43 und 45, über Bildung derselben S. 64 und 91.

In der Leopoldshütte von Douglas wurde diese Fabrikation von 1865 bis 1869 unter Leitung von Schraber, Hugo und Schmidt betrieben.

Die zwei chlindrischen Lösekessel von 3 m Höhe und eben so viel Durchsmesser waren 30 cm vom Boden mit einem Rost zum Tragen des Kainits verssehen. Durch den Boden hindurch trat ein Rührwerk mit Armen, dessen Beswegung von unten her vermittelt wurde, und ein treisförmiges Dampfrohr mit zahlreichen Deffnungen führte unterhalb des Rostes den Dampf zum Erhitzen der Flüssigkeit zu. Diese Kessel kamen wechselweise in Betrieb und wurden bis zur Höhe von 1,72 m bis 1,88 m mit Wasser und Auftochlauge von einer vors

hergehenden Operation angefüllt und die Flüssigkeit durch Einlassen von Dampf auf etwa 100° gebracht.

Unter dem Gange des Rührwerkes wurde darauf der Kainit, zu Stücken von höchstens Wallnußgröße geschroten, mäßig schnell eingetragen, die eine rasch siltrirte Probe der Lösung, die in der Hülfe noch 60° Wärme hatte, eine Dichte von 32,5° B. (1,284 spec. Gew.) zeigte. Im Kessel selbst war die Temperatur während des Eintragens auf etwa 80° herabgekommen und wurde unter weiterem Gange des Kührwerkes auch möglichst genau auf diesem Grade erhalten, da namentlich dei beginnender Sättigung ein stärkeres Erhitzen eine Zersetzung von Kaliummagnesiumsulfat unter Abscheidung von Kaliumsulsat und wie früher gezeigt auch Natriumsulsat, damit aber eine bedeutende Abnahme der Ausbeute an Kalimagnesia zur Folge hatte.

Unter langsamem Gange des Rührwerkes kommt die Lösung meist noch von selbst auf 34,5 bis 35° B. (1,306 bis 1,313 spec. Gew.) oder es wird zur Ersreichung dieses Grades noch eine geringe Menge Kainit nachgegeben.

Sobald ein Steigen des Dichtegrades nicht mehr wahrzunehmen ist, wird das Rührwerk abgestellt und die Lösung zum genügenden Klären drei bis vier Stunden stehen gelassen, worauf man die vollkommen klare Lösung in Krystallister tästen abzieht.

Der ungelöste Rückstand wurde darauf mit seinem anderthalbsachen Bolumen Wasser unter Umrühren bis zum beginnenden Kochen erhitzt und bei dieser Temperatur noch eine kurze Zeit lang in Bewegung erhalten, die so gewonnene lauge aber nach dem guten Absetzen für die Bereitung einer nächstsolgenden lösung abgehebert.

Je nach der Qualität des Kainits, welcher damals zwischen 19 und 27 Proc. Kaliumsulfat, daneben aber 21 bis 45 Proc. Steinsalz enthielt, hinterblieb mehr oder weniger Rückstand, der Hauptsache nach aus Chlornatrium nebst Salzen des Calciums, Kaliums und Magnesiums, zumeist als Sulfate, Thon, Sand u. s. w. bestehend. Bei guter Arbeit waren im Rückstande noch 7 bis 8 Proc. Kaliumssulfat, bei zu starkem Erhitzen hingegen viel höhere Quantitäten desselben.

Das Krystallisiren geschah, um möglichst viel Wandsalz zu erhalten, in Kästen von 1 m Tiefe, bei 2 bis 3 qm Obersläche und in den ersten Jahren wurden auch noch Bündel von Drahtruthen in die Kästen eingehangen, an welche sich Krystalle ansetzen.

Nach viertägigen Stehen war die Lauge auf die Temperatur des Locals herabgekommen und dieselbe wurde nun in gewöhnlicher Weise von den Arnstallen getrennt, wobei zuerst das Bodensalz zum Abtropsen auf die Bühne gegeben und nochmals die abgetropste Lauge ausgeschöpft wurde, bevor man durch einige fräftige Schläge mit dem Stiele der Schaufel das an den Wandungen und Drahtbündeln sitzende Salz zu Boden fallen machte.

Dieses Wandsalz, in großen harten Krystallen, wurde direct in einen Deckbottich gebracht, um hier mit kaltem Wasser abgedeckt zu werden, weil seine hauptsächlichste Berunreinigung nur in etwas Chlornatrium bestand.

Das Bodensalz war zu unrein für den directen Verbrauch, da es eine viel höhere Proportion von Kochsalz, daneben aber freies Kaliumsulfat, Natrium-

sulfat, sowie auch mehr Mutterlaugenbestandtheile enthielt; es wurde daher unter Bereinigung mit dem aus der verdampften Mutterlauge erhaltenen, ebenfalls unreinen Salze umkrystallisirt. Hierbei gab man so viel in Stücke zerschlagenen Kieserit zu, daß die Lösung reichlich das doppelte Aequivalent des vorhandenen Kaliums an Magnesiumsulfat auswies.

Das Eindampfen der von der ersten Krystallisation und vom Umlösen erhaltenen Mutterlaugen geschah theilweise unter Benutzung der vom Dampstessel abgehenden Heizust und ging die 31°B. (kochend gewogen) ohne störende Salzabscheidung vor sich; von da ab die annähernd zu 33°B. unterstützte man dasselbe durch Umrühren, wobei sich Kochsalz und etwas Magnesiumsulsat in seinen Krystallen abschied. Die hiervon abgeheberte Lauge ließ man zunächst die etwa 45°C. auf einem Kühlschiff erkalten, wo ebenfalls hauptsächlich Kochsalz in kleinen Krystallen aussiel; darauf wurde sie möglichst rasch in Krystallisträssen abgezogen, in denen noch eine geringe Duantität Kalimagnesia, verunreinigt durch Chlornatrium und Chlorkalium, auskrystallistre.

Die vom Abbecken erhaltene Lauge wurde getrennt der Verdampfung bis zu 33° B. unterworfen, da sie vorwiegend Chlornatrium enthielt und in den Areislauf gebracht haben würde; im Uebrigen ließ man sie wie die eigentliche Mutterlauge erst nach vorläufiger Abkühlung bis 45° C. auskrystallisiren und verwandte das gewonnene Product zur Umlösung.

Das Kalium fand sich in dem Verdampfsalze nur theilweise als Sulfat, das neben aber auch als Chlorkalium und zuweilen sogar als Carnallit, dagegen war im Bodensalze der ersten Krystallisation Natriumsulfat enthalten, welches sich mit dem Chlorkalium umsetzte.

Da auch der Kainit öfters mit Hartsalz oder Carnallit verunreinigt war, wurde später für die Rohlösung desselben ebenfalls eine Correctur durch Zufügen von zerkleinertem Kieserit vorgenommen und hierdurch eine bessere Ausbeute an Kaliummagnesiumsulfat erzielt.

Die beim Berdampfen und ersten Erkalten der Mutterlauge und der Waschlauge ausgesallenen Bühnensalze enthielten neben Chlornatrium meist viel Magnesiumsulfat, daneben aber oft auch nicht unbeträchtliche Mengen von Kaliumsalz, das nur schwierig durch Behandeln mit kleinen Mengen kochenden Wassers darans zu gewinnen war; auch die letzten Mutterlaugen wiesen noch einen geringen Antheil von Kaliumsalz auf, welches bei nochmaligem stärkeren Berdampfen derselben theilweise als Carnallit erhalten werden Connte.

Zur Gewinnung von 100 kg krystallisirter Kalimagnesia waren etwa nöthig:

250 bis 260 kg Kainit, 50 " 75 " Kieserit, 2,75 h Braunkohlen, 1,10 Mt. Arbeitslöhne.

Die krhstallisite Kalimagnessa wurde entweder in lufttrockenem Zustande verschickt oder calcinirt und in beiden Fällen in Säcke verpackt. Zur Darstellung von 100 kg calcinirter Kalimagnessa bedurfte man 145 bis 150 kg des krhstallisitren Productes. Ueber die Zusammensetzung beider siehe S. 366.

Bon den gegenwärtig in Staßfurt angewandten Verfahren zur Verarbeistung des Kainits ähnelt das bei den Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall benutzte (und wahrscheinlich auch das von Fr. Müller verwendete) am meisten der vorbeschriebenen Methode von Douglas.

Nach einer ersten Patentanmeldung wollte Borsche den Kainit bei 30 bis 35° extrahiren und der erhaltenen Lauge von 29° B. (1,246 spec. Gew.) zur besseren Abscheidung des Schoenits in einem mit Rührwert versehenen Gessäße auf 100 Thle. extrahirten Kainit 40 Thle. Bittersalz zusetzen. Der hierbei in sein krystallinischer Form abgeschiedene Schoenit war fast frei von Chlorverbindungen und die davon getrennte Mutterlauge sollte dis zum Entstehen einer Salzhant verdunstet und darauf mit einer heißen Chlormagnestumlösung von 1,32 bis 1,334 spec. Gew. (35,5 bis 36,75° B.) versetzt werden.

Bon dem hierdurch ausfallenden Chlornatrium getrennt, sollte die Lauge dann dis 1,33 spec. Gew. (36°B.) weiter eingedampft werden, wobei sie Bitterssalz ausfallen ließ und hiervon abgehebert beim Erkalten einen Anschuß von Carnallit ergab.

Die Ausbeute an Schoenit hätte circa 50 Proc., die an Carnallit 40 Proc. des im Kainit enthalten gewesenen Kaliumsalzes entsprochen.

Bon diesem Verfahren wurde nur die Fällung des Chlornatriums durch Chlormagnesiumlauge als patentirungsberechtigt erkannt (D. R.-P. 10642).

Das Berwenden einer kalt gesättigten Kainitlösung zur Extraction weiteren Kainits unter Erwärmen bis 80° und die Bevorzugung eines aufsteigenden Flüssigkeitsstromes, wie die Patente Nr. 10701 und Nr. 12875 von Borsche und Brünjes dies wollen, verfolgt den Zweck, eine möglichst gleichmäßige Mischung herbeizusühren und so namentlich im Lösegefäße selbst eine Abscheidung von Kaliumsulfat zu vermeiden. Kommt Wasser oder Salzlösung von oben her auf den Kainit, so wird dieser zunächst seines Chlormagnesiumgehaltes bestaubt, das als schwerere Schicht zu Boden sinkt; damit nimmt aber die Zersezungsneigung der hinterbleibenden Salzmasse bedeutend zu.

Als Lösegefäße dienten einfache Cylinder von Eisenblech, die mit dem Kainit in solcher Menge beschickt wurden, daß derselbe gerade für eine heiß und kalt gesättigte Lösung hinreichte. Zu diesem Kainit läßt man von unten her die vom kalten Erschöpfen der vorhergegangenen Operation herrührende Lösung entweder bereits erwärmt zutreten oder man nimmt die Erhitzung bis auf 80° durch Dampf erst im Lösegefäße vor.

Die nach kurzem Stehen gesättigte Lösung, welche etwa 37° B. (1,337 spec. Gew.) wiegt, wird nach dem Klären in die Krystallisirkästen abgelassen und ergiebt einen möglichst wenig zersetzten Schoenit.

Zu dem warmen Salzrückstande zugelassenes, etwa 30° warmes Wasser genügte, um sehr rasch den Rest des Kainits in Lösung zu überführen und damit
eine nur kalt gesättigte Lösung von 32° B. (1,278 spec. Gew.) zu geben, welche
sür die nächste Operation als Lösesslüsseit diente. Es hinterblieb dann nur
ein geringer meist schwer oder unlöslicher Kückstand, dessen Kaliumgehalt nach
Art des Polyhalits mit Calciumsulfat und Magnesiumsulfat verbunden zu sein
scheint. Später füllte man das Lösegefäß mit Kainit in groben Stücken an und

ergänzte nach jedem Abziehen einer bei 80° gesättigten Lösung die entstandene Luck frischen Kainit, welcher neues Chlormagnesium hinzubrachte. Nach einer Anzahl Operationen wurde dann der Lösekessel einmal von dem angesammelten Schlamme gereinigt.

Früher wurde die hierbei erhaltene erste Krystallisation getrennt gesammelt und kalt gewaschen, die Mutterlaugen aber bei gelinder Wärme zu 36° B. versdampft, worauf sie eine unreine Kalimagnesia mit 20 bis 30 Proc. Kochsalzgehalt ergaben. Statt diese umzulösen, wie es bei Douglas geschah, wusch man diesselbe gleich im Krystallisirkasten anfänglich mit kaltem, dann aber mit 30 bis 50° warmem Wasser, wobei sie in ein schlammiges Product mit 70 Proc. oder noch höherem Gehalt an Kaliumsulfat überging (Zusappatent Nr. 17795).

Später wurde die Mutterlauge nur noch so weit verdampft, als dies ohne Salzabsatz geschehen konnte, darauf aber nach den vorerwähnten Patenten mit heißer Chormagnesiumlauge aus der Chlorkaliumfabrikation versetzt, um das Chlornatrium herauszufällen. Beim Verdunsten der hiervon getrennten Lösung siel etwas wasserfreier Schoenit nieder und am Ende kryskallisierte während des Erkaltens Carnallit aus.

Die Uebelstände dieser besonderen Arbeit scheinen weiterhin dazu geführt zu haben, die Mutterlaugen gar nicht mehr getrennt zu verdampfen, sondern diesselben direct zum Lösen von Rohcarnallit zu verwenden, wobei das im Ueberschuß vorhandene Chlormagnesium eine Umsetzung zu Kaliumchlorid unter Fälslung von Magnestumsulfat veranlaßt.

Bei der beschränkten Quantität zugetheilten Carnallits ergiebt dies ja eine sehr erwünschte Bereicherung der Ausbeute an Chlorkalium, nur tritt in Folge dessen ein geringer Gehalt an Kaliumsulfat darin auf, der beim kalten Abdecken des Chlorkaliums noch zunimmt und so bis zu 1/2 Proc. ans wachsen kann.

Gegenwärtig wird wohl nur das Wandsalz der Schoenitkrystallisation durch Abdecken mit kaltem Wasser auf Kalimagnesia zu gute gemacht, das Bodensalz aber durch Waschen mit ungenügenden Mengen 30 bis 50° warmen Wassers viels leicht mit Hülfe der S. 165 erwähnten Filterpressen von 45 mm Kuchendicke aus ein an Kaliumsulfat reicheres Product verarbeitet. Die hierbei entstehende Waschlauge bildet durch ihren Gehalt an Sulfaten des Natriums und Magnessiums einen werthvollen Zusatz beim Lösen des Kainits, die Lauge vom kalten Abdecken des Schoenits dagegen ein passendes Berdünnungsmittel für Rohlösung des Carnallits nach ihrer Trennung vom Löserückstande.

Ein directes Fällen des Schoenits aus der Kainitlösung durch Glaubersalz, wie das Patent Nr. 11 028 dies angab, ist im Großen wohl nicht zur Anwens dung gekommen.

Auch Borster und Grüneberg betrieben eine Zeit lang die Berarbeistung von Kainit zu Kalimagnesia, griffen aber wieder zu Chlorkalium und Kiesserit, als die Kainitpreise erhöht wurden. Sie fanden, daß die Arbeit mit Kainit, da er vollkommen gelöst werden mußte, mehr Mutterlaugen ergebe als jene und daß bei der Verdampfung derselben leicht wieder eine Rückbildung von Chlorskalium aus Kaliumsulfat und Chlormagnesium statthabe.

Um dies zu verhindern, wurden sehr große, flache Pfannen angewandt, welche mit Schmauchseuer betrieben, die Verdampfung bei einer unterhalb der Siedehitze liegenden Temperatur bewerkstelligten. Auch durch mechanische Evaporateurs, die durch Oberflächenverdunstung in der Flüssigkeit rotirender und durch abgehenden Dampf durchströmter hohler Aupferlinsen wirkten, verfolgte man dies Ziel, jedoch wurde die Verdunstung hierdurch wiederum sehr verlangsamt und kostspielig.

Die Staßfurter Chemische Fabrik, vormals Vorster & Grünesberg, wendet das Versahren von Dupré und Hake an (D. R.=P. Nr. 6053). Hierfür muß der Kainit sehr sein gemahlen werden, da bereits ein Mahlproduct von 2 mm Korngröße durch Umrühren mit Bittersalzlösung bei gewöhnlicher Temperatur nur unvollkommen in Schoenit übergeführt wird. Dieses seine Mahlen vertheuert die Arbeit.

Der gemahlene Kainit wird am besten bei 20 bis 25° in einem Bottich mit Rührwerk mit kalt gesättigter Bittersalzlösung macerirt, welche unter Wegsnahme des Chlornatriums und Chlormagnesiums die Ueberführung des Kainits in Schoenit vollbringt.

1 Gewthl. Kainit giebt hierbei 2 Gewthle. Lauge, die etwa 4 bis 5 Proc. Kaliumsulfat und 13 bis 14 Proc. Chlor enthält; es gehen demnach ungefähr 33 Proc. des Kaliumsulfats in Lösung über, aus der sie in rentabler Weise nur durch eine sich der Chlorkaliumindustrie anschmiegende Methode theilweise, aber jedenfalls nicht ohne Kosten, wieder zu gewinnen sind.

Zudem ist für die Berarbeitung von 3 bis 4 Gewthln. Kainit 1 Gewthl. Kieferit nöthig, ein Bedarf, der bei einer regelmäßigen großen Fabrikation besteits ein Steigen der Kieferitpreise veranlassen könnte; in Folge dessen arbeitet die Fabrik bislang auch immer noch mit nur einem Apparate, obschon das Berschren an sich ein leidlich abgerundetes ist.

Ein Uebelstand der Methode liegt noch darin, daß beim Lösen des Steinssalzes in dieses eingeschlossene unlösliche Theile, wie etwa Anhydrit, ebenfalls beim Producte zurückleiben und in um so höherer Proportion auftreten, je stärster man durch sorgfältiges Waschen dessen Quantität verringert. Man zieht deshalb auch vor, lieber einen geringen bis 3 Proc. ansteigenden Chlorgehalt (= 4,94 Proc. Chlornatrium) im Producte zu lassen.

R. Grüneberg (D. R.-P. Nr. 10754) verwendet sogar die reinere Substanz zur Darstellung des durch unlösliche Theile verunreinigten Productes.

Den eben beregten Uebelstand vermeidet das Berfahren von H. Grüne = berg (D. R.-P. Nr. 18947), welches den Kainit mit einer gesättigten Chlor=natriumlösung bei 80 bis 100° extrahirt. Die Chlornatriumlösung nimmt das bei etwa die Hälfte ihres Gewichtes an Schoenit auf und läßt denselben großenstheils unverändert wieder austrystallisiren. Eine dreimalige Behandlung soll zur Erschöpfung genügen, wobei ein schlammiger Rückstand von Chlornatrium nebst den unlöslichen Theilen hinterbleibt.

Die Mutterlauge der ersten Extraction, welche das Chlormagnesium entshält, wird zum Lösen von Rohcarnallit verwendet, die weitere Mutterlauge dient von Neuem zum Extrahiren.

Neu und originell ist das Verfahren von H. Precht (D. R.=P. Nr. 10637 und Zusappatent Nr. 13421), sowie der für dasselbe construirte Apparat Nr. 19456.

Von der Idee ausgehend, unter Druck vielleicht das Magnesiumsulsat des Schoenits oder Kainits als schwer löslichen Kieserit abscheiden zu können, erhitzte Precht 3,6 kg Schoenit mit 5 Liter Wasser in einem Papinianischen Topfe bei 160° , wobei eine Lange mit 2,4 Proc. Magnesiumsulsat und 13,5 Proc. Kaliumssulsat sowie ein aus dem Doppelsalz $K_2 SO_4$, $2 MgSO_4 + H_2O$ bestehender Salzabsatz gewonnen wurde (Chem. Industr. 1880, 419).

Beim Kainit tritt die analoge Zersetzung bereits unter einem Drucke von 1 Atmosphäre ein, geht aber noch glatter bei 2 bis 4 Atmosphären vor sich.

Dieselbe läßt sich hierbei in zweierlei Weise erreichen, je nachdem für die Zersetzung eine Salzlösung diente, die bei I. neben Chlornatrium, Schoenit und Chlormagnesium enthielt, bei II. aber aus einer gesättigten Chlorkaliumlösung bestand:

Wird dieses Doppelsalz durch Waschen mit verdünntem Alkohol noch etwas gereinigt, so stellt dasselbe nach dem Trocknen bei 80° ein specifisch schweres, weißes, wenig hygrostopisches Krystallmehl dar, dessen chemisch gebundenes Wasser auch bei 150 bis 180° noch nicht entweicht.

Aus einer heißen wässerigen Lösung besselben trystallisirt Schoenit aus, insem der Ueberschuß von Magnesiumsulfat gelöst bleibt; beim Lösen in einer Chlorkaliumlösung wird unter weiterer Bildung von Schoenit nur Chlormagnessium abgespalten. Auch die Versuche einer theilweisen Lösung dieses Salzes in heißem Wasser, wobei man 10, 20 und 35 Proc. des angewandten Salzes unsgelöst als Salzschlamm hinterließ, bewiesen durch die gleichmäßige Zusammensseung des Salzrückstandes, in Vergleich mit einem bloßen Gemenge von Kaliumssulfat und Magnesiumsulfat, daß es sich um eine chemische Verbindung handle. Die procentische Zusammensetzung des Salzes stehe weiterhin.

Die Trennung des gebildeten schlammig seinen Doppelsalzes kann entsweder mit der Zersetzung des Kainits vereinigt werden oder nachträglich gesschehen; sür beide Fälle bringt Precht Zeichnungen zu Apparaten in Dingl. pol. J. 243, 48. Der von ihm selbst angewandte Apparat, welcher von Beginn an gedient hat und auch jetzt noch ohne irgend welche Aenderung oder Erneuerung in dem Neustaffurter Werke in Betrieb ist, wird durch Fig. 102 im Waßstabe von 1,8 cm = 1 m dargestellt.

Ein schmiedeeiserner, cylindrischer Oberkessel a von 2,5 m Länge und 1,4 m Durchmesser ist durch ein Zwischenstuck und eine Anzahl dasselbe versteifender Stehbolzen & mit einem Unterkessel us von nur 84 cm Durchmesser bei gleicher Länge wie der Oberkessel derart verbunden, daß das Ganze einen einzigen zus sammenhängenden Hohlraum darstellt, der einem Druck von 6 bis 8 Atmosphären zu widerstehen vermag. Im Oberkessel sindet sich, getragen durch eine mittelst Stopsblichsen dampsdicht eingesührte Welle, ein Cylindersteb r aus kräftigem Sisenblech, welches noch mit Kupferblech ausgesüttert ist und dessen Wandungen durch eine große Anzahl 0,75 mm weiter Deffnungen durchbohrt sind.

Im Unterlessel ist bagegen, gleichfalls burch eine Welle mit Zahnrab beweglich, eine zum Entleeren bienende Schnecke angebracht und die untere Hälfte desselben ist noch von einem die Heizung durch Dampf ermöglichenden Mantel b mit Dampfeinlaß g umgeben. Für den Betrieb werden durch das doppelte Mannloch m je 3000 kg Kainit in Stücken von 0,5 bis 5 cm Durchmesser in das Sieb eingetragen, darauf aber durch den Stupen d so viel Zersepungslauge

Fig. 102.

zugelassen, baß bas Sieb eben etwas eintaucht. Rach bem Schlusse ber Mannlöcher wird bas Cylindersteb mit bem Kainit in langsam drehende Bewegung versett, gleicher Zeit aber burch ben Stuten f birecter Dampf darauf gestellt.

Die Zersetzung beginnt bereits bei 1 Atmosphäre Druck, für ben technischen Betrieb läßt man aber ben Dampstruck auf 2 bis 4 Atmosphären steigen, entsprechend 121,4 bis 145,4° C., weil baburch eine schnellere und vollkommenere Zerlegung erzielt wird. Bei diesem Drucke reichen 30 Minuten hin, um den gesammten Kainit in jenes Doppelsalz überzuführen, welches bei seiner Schwere unter Form eines seinen Krystallmehles durch die Löcher des Cylindersiedes in den Unterkessel sindt und sich dort ansammelt, während die durch Condensation und Salzausnahme vermehrte Lauge in den Obertessel steigt und hier das Steinsalz noch vollständiger von dem anhastenden Doppelsalze frei wäscht.

Nach geringem Absesen läßt man burch ben Stuten i einen Theil ber klaren Lauge anstreten, ben man zum Nachwaschen reservirt, worauf man burch Deffnen bes ben Stuten o verschließenben Mannlochbeckels ber übrigen Lauge und bem Salzbrei einen Absluß in eine barunter besindliche Rinne gewährt.

Durch die Drehung der Schnecke und Nachhülfe mit einer kleinen Kraße wird diese Herausbeförderung noch unterstüßt; darauf unter momentanem Schließen des Mannloches und Zulassen der abgesperrten klaren Lauge noch eine Reinigung der Wandung und der in der Flüssigkeit sich drehenden Schnecke vorgenommen. Erst nach der gründlichen Entfernung von Lauge und Doppelsalz werden dann die beiden Mannlöcher m geöffnet und unter langsamer Drehung das hinterbliebene Steinsalz mit Hülfe der Schnecke auf dem nämlichen Wege über eine untergeschobene Schurre hinweg entleert.

Durch die feinmehlige Beschaffenheit schließt das einen Schlamm darstellende Doppelsalz ziemlich viel Lauge sowie auch fremde Salze ein, die in feiner Form dem Kainit beigemengt waren.

Zwei Portionen derart im Großen gewonnener Producte I. und II. ents hielten:

			I.	II.	III.	IV.	٧.
			Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Kaliumfulfat	•	•	30,70	29,96	36,95	42,60	40,32
Magnestumsulfat.	•	•	34,92	38,68	45,60	52,55	55,52
Wasser	•	•	20,78	19,43	17,45	4,85	4,16
Chlornatrium	•	•	6,85	7,53			
Chlormagnesium.	•	•	5,50	3,50			
Unlösliche Theile.	•	•	1,25	0,90		_	
		-	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

III. bringt die Zusammensetzung des im Kleinen durch Abpressen von der Lauge möglichst befreiten Salzes, IV. dasselbe bei 100° getrocknet und V. die theoretische Zusammensetzung des Doppelsalzes K₂SO₄, 2MgSO₄ + H₂O.

Nach dem Trocknen von I. und II. bei 100° hinterblieben nur noch 3,2 bis 3,5 Proc. chemisch gebundenes Wasser, welches auch bei 150 bis 180° nicht weiter entwich, so daß ein derart direct getrocknetes Product 35,9 bis 37,5 Proc. Kaliumsulfat enthalten würde.

Zur besseren Reinigung von Chlornatrium läßt man den Salzbrei aus der Rinne in vier der Reihe nach beschickte stach cylindrische Gesäße mit stehendem Rührwert gelangen, worin er mit seiner Lauge noch etwas durchgerührt wird, ehe man ihn durch Absetenlassen davon trennt. Hierin tann dann auch die das Doppelsalz in Schoenit übersührende Behandlung mit kleinen Mengen Wassers vorgenommen werden, wobei das Rührwert, einem etwas langen Reil der centralen Welle beweglich aufsitzend, nach jeder Unterbrechung durch Einführen eines Hebels in mit den Armen desselben verbundene Ringe momentan aus der Masse herausgehoben werden kann. Die von diesem Wasschen erhaltenen Laugen dienen als Zersetzungslauge für eine folgende Operation, wozu auch Decklauge von der Chlorkaliumarbeit geeignet ist. Noch besser würden hierzu die vom Zersetzn des Schoenits mit Chlorkalium behufs Darstellung des Kaliumsulsats absallenden Laugen verwendet, während die an Magnesiumsulsat reiche Lauge von der Bersetzung dieses Doppelsalzes zweckmäßig sür die Gewinnung von Schoenit mittelst Chlorkaliums zu benutzen wäre.

Wenn demnach diese Methode unter gleichzeitiger Anwendung einer der anderen am besten rentiren würde, so wäre sie auch von hohem Werthe, falls es einmal nöthig werden sollte, geringergrädigen Kainit auf Schoenit oder Producte mit höherem Gehalte an Kaliumsulfat zu verarbeiten.

Die wie oben gesagt von dem Doppelsalz noch heiß klar abgeheberte Zerssetzungslauge läßt Chlorkalium auskrystallisiren und wird im Uebrigen wie Mutterlauge von der Chlorkaliumfabrikation behandelt.

In Neustaffurt werden in dem einen Zersetzungsapparate in neun Operationen täglich 27000 kg Kainit zerlegt, wobei je ½ Stunde auf die Entleerung und das frische Füllen entfällt.

Für die Gewinnung von 100 kg Kalimagnesia sind, abhängig von der Zussammensetzung der Zersetzungslauge, 250 bis 300 kg Kainit nöthig; ein Arbeister genitgt für die Führung dieses Betriebes.

Das D. R.-P. Nr. 29223 von Jul. Fr. Loefaß stellt eine Imitation des Precht'schen Bersahrens dar, wobei durch Zerkochen mit wenig Lange der in einem Kessel mit Siebboden befindliche Kainit in ähnlicher Weise, wenn auch jedenfalls viel unvollständiger, zerlegt und von dem über dem Siebboden bleibens den Steinsalze getrennt werden soll.

Wie Precht bereits angab, entsteht dieses Doppelsalz wohl überall, wo Kaliumsulfat mit überschüssigem Magnesiumsulfat aus einer Chlormagnesium in genügender Concentration enthaltenden Lauge ausgefällt wird.

M. Nahnsen (D. R.-P. Nr. 10772) wollte durch Glühen unter Zerssehen von Chlormagnesium und Entweichen von Salzsäure den Kainit in eine zerreibliche, aus den Sulfaten des Kaliums und Magnesiums bestehende Masse überführen, die durch Sieden und Schlämmen mit einer gesättigten Salzlösung von dem dabei unverändert gebliedenen Steinsalze getrennt werden sollte. Als sich das Glühen für diese Zersehung ungenügend erwies, wurde dann (D. R.-P. Nr. 24744) Schmelzen des Kainits angewandt, wobei aber durch Begünstigung der Bildung von Natriummagnesiumsulfat wiederum die weitere Trennung ersichwert wird.

Hier sind die Versuche der Verarbeitung des Kaluszer Kainits erwähnenswerth, über die von Bick (Muspr. techn. Chem., 3. Aufl., 3, 1322), sowie von Schwarz (Dingl. pol. J. 219, 345) und von Winkler Veröffentlichungen vorliegen.

Schwarz hatte zu seinen Bersuchen noch ein Product, welches 21,66 Proc. Kaliumsulfat (50 Proc. Schoenit), daneben aber 24 bis 30 Proc. Chlornatrium und 13 bis 15 Proc. Chlormagnesium enthielt; Winkler fand die mittlere Zusammensetzung besselben nur noch zu:

Kaliumsulfat .	•	•	18,10	Proc. =	= 51,64	Proc.	Rainit,
Magnesiumsulfat	•	•	12,32	77			
Chlormagnesium	•	•	9,86	ກ			
Chlornatrium .	•	•	32,44	n		•	
Calciumsulfat .	•	•	2,78	ກ			
Thon und Sand	•	•	11,03	n			
Wasser	•	•	13,47	 17			
			100.00	Broc.			

Der hohe Thongehalt dieses Productes brachte ein neues Hinderniß in die Berarbeitung desselben, indem ein die Extraction erschwerendes Zusammenbacken erfolgte; auch muß das Calciumsulfat einen Antheil des Kaliumsulfats als Doppelsalz zurückgehalten haben.

Das durch directes Lösen und Krystallisten gewonnene Product enthielt neben 70 Proc. Schoenit immer beträchtliche Mengen schwefelsaure Natronsmagnesia. Auch hier machte man die Erfahrung, daß die Mutterlauge nicht wieder zum lösen zu verwenden sei, weil in Folge ihres Chlormagnesiumgehaltes die Neigung zur Carnallitbildung vorwaltete. Während des Berdampfens unter Kochen schied dieselbe Chlornatrium und wasserarmen Schoenit ab, bei einer unter 70° liegenden Temperatur verdampft, siel nur Chlornatrium aus.

Aus den mit Chlornatrium gesättigten Lösungen trystallisirte beständig ein Salz mit 70 bis 75 Proc. Schoenit, welches kalt gewaschen nur sein halbes Gewicht an reinem Schoenit ergab. Wurde für die weitere Berarbeitung des letzteren auf Kaliumsulfat das Chlornatrium nicht vorher entsernt, so bildete sich mit Vorliebe das Doppelsalz 3 (K2SO4) + Na2SO4, das nach v. Hauer heragonal krystallisirt und auch bei der directen Umsetzung von Natriumsulfat mit Chlorkalium entsteht.

Schwarz stellte Versuche des kalten Abbeckens zur Entfernung des Chlornatriumgehaltes an, konnte dabei troß bedeutender Reduction der Gesammtmenge des Kainits den Schoenitgehalt nur von 51,4 Proc. auf 59,6 Proc. erheben, während gleicherzeit der Chlornatriumgehalt von 24 auf 21,8 Proc. und der Chlormagnesiumgehalt von 19 auf 8,6 Proc. sank, dagegen der Thongehalt von 5,6 auf 8,6 Proc. heraufkam.

Sünstiger erschien der Zusatz von Syps, wobei schwerlösliches Kalium = calciumsulfat, nach Ditte (Compt. rend. 79, 1254) K₂SO₄, 2CaSO₄ + 3H₂O, nach Schwarz K₂SO₄, CaSO₄ + H₂O entsteht, welches, getrennt durch Calciniren oder Lösen mit kochendem Wasser, zerlegt werden kann.

Precht (Dingl. pol. J. 241, 458) fand, daß auch in Gegenwart von Magnesiumsulfat bei dieser Fällung das Kaliumsulfat bis auf einen Rückhalt von 2,5 Proc. aus der Lösung niedergeschlagen wurde und daß die Zersetzung des erhaltenen Doppelsalzes auch schon durch Wasser von 15°C., aber immer nur so lange vor sich ging, bis die Lösung 2,5 Proc. Kaliumsulfat enthielt.

Reiner wasserleerer Schoenit würde sich demnach mit einem Verluste von nur 7,8 Proc. des Gesammt-Kaliumsulfats als Kaliumcalciumsulfat fällen lassen; ungünstiger stellt sich die Rechnung aber bei der Trennung und Zersetzung desselben, da der immer voluminöse Niederschlag bei gutem Abpressen in kleinen Mengen noch 18 bis 20 Proc. Wasser oder Lauge zurücksielt. Beim bloßen Abtropsen blieb ½ der Fällungslauge beim Product und in Filterpressen würde man diesen Antheil auf 20 bis 30 Proc. reduciren können.

C. Hake (D. R.=P. Nr. 8021) will eine Carnallitrohlösung durch Gpps und Magnesiumsulfat auf Kaliumsulfat verarbeiten, wobei das Magnesiumsulfat die lösende Einwirkung des Chlormagnesiumgehaltes verhindern soll.

Auch bei der Zersetzung des Schoenits durch Kalkhydrat (D. R.=P. Nr. 8021 von Dupré & Hake) bildet sich dieses Doppelsalz, indem das Magnesiumsulfat zu Spps und Magnesia zerlegt wird und da nach Hoppe-Seyler Spps mit Wasser auf 140° erhitzt unter Abgabe von $^{3}/_{4}$ seines Arystallwassers in unlösliches trystallinisches $2 \, \mathrm{Ca} \, \mathrm{S} \, \mathrm{O}_{4} + \mathrm{H}_{2} \, \mathrm{O}$ übergeht, versuchte Precht auch hier, durch Druck diese Verbindung zu bilden, was aber nicht gelang. Die Patentnehmer wollen daher durch Todtbrennen des Sppses diesen unlöslich machen.

Schwarz versuchte außerdem die Umsetzung des Schoenits mit Chlornatrium in der Kälte unter Abscheidung von Glaubersalz und fand, daß auch von Kaliumsulfat in dieser Weise ein Theil unter Bildung von Chlorstalium zersetzt wird.

Da die Zerlegung aber immer eine unvollständige bleibt, werden bei der Concentration der Laugen an Kaliumsulfat reiche Bühnensalze ausfallen, was durch die Verdampfung bei niederer Temperatur im Vacuum am ehesten zu verhindern sein wird, im anderen Falle aber eine nochmalige analoge Verarbeistung der Bühnensalze nöthig machen könnte.

Ein derartiges Verfahren käme etwa da in Frage, wo, wie in Aschersleben, ein dem Schoenit ähnliches Naturproduct (siehe S. 91) arm an Chlormagnesium, aber mit viel Steinsalz gemengt, vorkommt.

Vom Ascherslebener Werk, wo eine bedeutende Einrichtung zur Gewinnung von Schoenit Mitte 1885 in Gang gekommen ist, verlautet noch nichts über die gewählte Methode, doch sollen nach D. R.-P. Nr. 32 392 die hierbei resultirens den Mutterlaugen zunächst bei niederer Temperatur im Vacuum, mit dem Besginne des Salzniederschlages aber bei Siedehitze weiter verdampft werden; auch sind Filterpressen sür 45 mm Kuchenstärke zur Trennung und zum Waschen des Schoenits angeschafft worden (siehe den Nachtrag S. 375).

Zwei weitere Methoden, auf die Precht noch die Aufmersamkeit lenkt, bieten sich in der Fällung durch Ferrosulfat oder als Alaun.

Ferrosulfat schlägt aus einer Schoenitlösung Kaliumsulfat nieder, in Lösung bleibt Magnesium-Ferrosulfat, welches zur Zeit freilich ohne Anwendung ist, sich aber zum Desinficiren fäcaler Abgänge empfehlen würde.

Bei der Berwendung des Schoenits sür die Alaunfabrikation könnte demselben noch eine seinem Gehalt an Magnesiumsulfat entsprechende Menge Chlorkalium zugefügt werden, welche ebenfalls als Sulfat verwerthet würde; die Abscheidung des Alauns wird durch das in der Mutterlauge bleibende Chlormagnesium nicht behindert.

In der Praxis hat sich diese Anwendung noch keine Anerkennung erworben, obgleich schon Clemm's Patent vom Jahre 1863 mit darauf gerichtet war. In dem reinen Schoenit stellt sich die Schwefelsäure zu theuer, so daß hier der Rieserit noch den Vorzug verdienen würde, in den rohen Producten dagegen stört der hohe Chlornatriumgehalt, weshalb man lieber ein Chlorkalium von mindestens 85 Proc. Reingehalt in Anwendung bringt.

Als Resultat der vorgeschilderten drei Fabrikationsbetriebe ist gegenwärtig eine Kalimagnesia im Handel, welche im calcinirten Zustande im Mittel 50 Proc. Gehalt an Kaliumsulfat und meist nur 1,5 bis 2 Proc. Chlor

(= 2,47 bis 3,29 Proc. Chlornatrium) enthält und von der 1883 und 1884 je etwa 7 Mill. Kilogramm, zumeist allerdings ans Ausland, verkauft wurden.

Welcher Vortheil dadurch der Landwirthschaft erwächst, spricht sich am besten im Vergleich der Zusammensetzung und Preise des früheren und jetzigen Prosductes aus, welche hier folgen:

	Ralimagn Douglas	•	Theoret. 3: setzung i	*	Gegenwärtige Producte		
	trystallisirt	calcinirt	frystallisirt	wafferfr.			
Kaliumsulsat	41,45	55,8	43,32	59,2	48 bis 52 Proc.		
Magnefiumjulfat	28,54	38,5	29,83	40,8	32 , 36 ,		
Wasser	27,71	2,0	26,85	_	3 , 12 ,		
Chlornatrium	2,30	3,1]		1 , 5 ,		
Gpps u. unlösl. Thle.	_	0,6	_		0,2, 5,		
	100,00	100,0	100,00	100,0			

Wurde 1868 incl. Sack mit 14,5 Mt. per 100 kg berechnet. Rostet 1885 incl. Sac 9 Mt., zuweilen auch nur 8 Mt. pr. 100 kg.

Gewinnung von Schoenit und Kaliumsulfat aus Chlorkalium ober Carnallit und Magnesiumsulfat ober Kieserit.

Bei Vorster & Grüneberg wurden die Versuche zu dieser Fabrikation, auf denen das früher erwähnte Patent von H. Grüneberg beruhte, zuerst 1864 in die Praxis übertragen, nachdem es gelungen war, bei der kalten Verarbeitung des Carnallits Kieserit als Absatzu erhalten.

Damals wurden für die Umsetzung des Schoenits zwei Apparate (S. 144 beschrieben) für hohen Druck hergestellt, welche später für andere Zwecke in Answendung kamen.

Die Gewinnung des Schoenits geschah zunächst durch Mengen heiß gesättigter Lösungen des Kieserits und Chlorkaliums in entsprechendem Verhältniß, wobei während des Erkaltens Schoenit auskrystallistrte.

Später zog Schmidtborn vor, die heiß bereitete Kieseritlösung auf trockenes und gesiebtes Chlorkalium zu geben, wodurch eine viel reichlichere Ausscheidung des Schoenits stattsand.

An Stelle des Chlorkaliums trat weiterhin zunächst der kinstlich durch das Separirverfahren gereinigte Carnallit (S. 258), endlich aber auch gewöhnliches Carnallitrohsalz, dessen in normaler Weise ohne Mutterlange bereitete Lösung

beim Einbringen in die Krystallisirkästen den ihrem Chlorkaliumgehalt entssprechenden Zusatz heißer Kieseritlösung erhielt. Lettere Lösung wandte Michels hierbei in einer Concentration von 350 kg Magnesiumsulfat per Cubikmeter an, während dieselbe bei 100° gesättigt 550 kg hätte enthalten können.

Das Ergebniß blieb immer das nämliche, daß sich während des Erkaltens namentlich an den Wandungen des Kastens Schoenit in harten, schief ansgesetzen Krystallen ausschied, die von den Arbeitern den Namen Sternsalz ershielten. Auch hier war das Bodensalz von Kochsalz und Natriummagnesiumssulfat stärker verunreinigt und wurde theils durch Abdecken, theils durch Umlösen zu gute gemacht, wobei die entstehenden Laugen für eine folgende Rohlösung dienten.

Nach H. Grüneberg sollte die Bilbung des Schoenits nach der Formel:

$$2 Mg S O_4 + 2 K Cl = K_2 S O_4, Mg S O_4 + Mg Cl_2$$

erfolgen, Schmidtborn fand jedoch, daß es des reineren Productes und der günstigeren Arbeit halber besser sei, so viel Chlorkalium anzuwenden, daß Car-nallit daneben entstand:

$$4 \text{MgSO}_4 + 6 \text{KCl} = 2 (\text{K}_2 \text{SO}_4, \text{MgSO}_4) + 2 (\text{KCl}, \text{MgCl}_2);$$

auch anderweite Erfahrungen bestätigen dies Berhältniß, da ein Ueberschuß von Magnesiumsulfat nicht zur Umsetzung gelangt, sondern bei der Berdampfung wieder abgeschieden werden muß. Wird eine heiß gesättigte Lösung von Magnesiumsulfat auf das in einem mit Rührwert versehenen Gefäße besindliche Chlorkalium gegeben, so resultirt eine Lauge von 30 bis 32°B., die viel Chlormagnesium und wenig Chlorkalium enthält und am besten erst durch Waschlauge einer früheren Operation verdrängt wird, wobei die vom Schoenit ablaufende Lauge nicht über 26°B. haben darf. Besser wendet man gleich nur eine leicht gesättigte Lösung des Magnesiumsulfats an, die mit dem Chlorkalium unter dem Gange des Rührwerkes zu einem Salzbrei von Schoenit gesteht, der nach dem Ablausen der Mutterlauge sich leicht durch kaltes Abdecken vollends reinigen läßt.

Wie S. 359 gesagt, wurde bei Vorster & Grüneberg die Verdampfung der Laugen in niederer Temperatur ausgeführt und ergab im übrigen die schon bei den Kainitmutterlaugen erwähnten Producte.

Die Verarbeitung des Schoenits zu Kaliumsulfat geschah von Schmidtborn in der Weise, daß die heiß gesättigte Lösung des Schoenits auf trocenes gesiebtes Chlorkalium gegeben wurde, wobei er annahm, daß die Umssetzung nach folgender Formel erfolge:

4(K₂SO₄, MgSO₄)+6KCl=4K₂SO₄+2(K₂SO₄, MgSO₄)+2(KCl, MgCl₂); Grüneberg glaubt, daß diese nach der Gleichung:

$$2(K_2SO_4, MgSO_4) + 6KCl = 4K_2SO_4 + 2(KCl, MgCl_2)$$

eintreten würde, wenn nicht die Gegenwart des Chlormagnestums die vollständige Umsetzung behinderte (Wagner's Jahresb. 1868, 282 und 1869, 241; Chem. Ind. 1881, Nr. 4).

Nach ihm soll eine gesättigte Lösung von 402,28 Thln. Schoenit (2 Aequiv.) von 37° B. kochend auf sein krystallisirtes und gesiebtes Chlorkalium gegeben werden, welches 223,8 Thle. reines Chlorkalium (3 Aequiv.) enthält. Nach kurzer Zeit sindet sich an Stelle des Chlorkaliums Kaliumsulfat vor und seine Abscheidung dauert während des Sinkens der Temperatur fort.

Bei 40° C. wird die Flüssigkeit möglichst rasch, am besten durch Centrisugen, von dem Kaliumsulfat getrennt, weil sie von da ab, aus der Zersetzung des Carnallits stammend, neben weiterem Kaliumsulfat auch Chlorkalium ausstrystallisten läßt.

Während des Verdampfens scheidet diese Lauge Schoenit ab und hinterher beim Erkalten Carnallit.

Hugo, der als Theilhaber der Firma Kevel, Lucke & Cie. 1873 diese Fabrikation betrieben hat, fand es noch gunstiger nach der Formel:

$$2(K_2SO_4, MgSO_4) + 8KCl = 4K_2SO_4 + 2(KCl, MgCl_2) + 2KCl$$

zu arbeiten, wobei ein nachträgliches Ausfallen von Schoenit unterblieb und die Abscheidung des Sulfats, wohl dank seiner bei Gegenwart von Chlorkalium sehr verminderten Löslichkeit, eine vollständigere war.

Neben dem Kaliumsulfat, welches nach geringem Waschen 95 Proc. Reinsheit erreichte, trat hier also nur ein Gemenge von solchem mit Chlorkalium auf, das sofort wieder mit in die Arbeit gelangte und eine Lauge, die verdampst, Carnallit, und aus diesem hochgräbiges Chlorkalium ergab.

Bei Borster & Grüneberg wurde später, von Michels eingeführt, ber krystallistrte Schoenit in cylindrischen Macerirgefäßen von 1 bis 2 cbm Inshalt mit einer kalt gesättigten Chlorkaliumlösung überlaugt, mit der er je drei Stunden in Berührung blieb. Diese Gefäße hatten nahe über dem eigentlichen Boden einen Lochboden, der mit Saczeug überdeckt und unterhalb dessen ein Stutzen zum Ablassen der Lauge angebracht war. Die erste hierbei abgelassene Lauge wurde als abgenutzt betrachtet und der Berdampfung unterworfen. Die harten Schoenitkrystalle erlitten von oben her beginnend bei dieser Behandlung eine Umwandlung in seinkörniges Kaliumsulsat, die jedoch in den tieseren Schickten noch sehr unvollständig war. Nach dem Aufgeben einer zweiten Menge Chlorkaliumlösung resultirte bereits ein Kaliumsulsat von 70 dis 80 Proc. Reinsgehalt; sollte aber hochgrädige Waare hergestellt werden, so wurde noch eins oder zweimal weiter überlaugt.

Für gewöhnlich sah man die Umsetzung als genügend an, wenn die am besten mit 18° B. aufgegebene Chlorkaliumlauge nur noch mit 21 höchstens 22° B. ablief; das Product wurde dann noch mit kaltem Wasser abgedeckt, worauf es meist noch einen Rüchalt von 5 bis 7 Proc. Magnesiumsulfat auswieß.

Die vom zweiten und britten Maceriren abgehenden Laugen waren unsgenügend ausgenutzt, dieselben dienten daher bei einer folgenden Operation als erste und zweite Decklauge, während die ausgenutzte erste Abgangslauge auf Carnallit verdampft wurde.

Die Berdampfung der bei der kalten Behandlung etwas größeren Menge von Laugen bildet eine Klippe dieser Fabrikation, die am besten durch Ausnutzung derselben in anderen Fabrikationszweigen umgangen wird, wie dies bereits bei der Berarbeitung des Kainits gesagt wurde.

Zur Darstellung von 100 kg krystallisirtem Schoenit waren nach Michels nöthig, etwa:

Zur Gewinnung von 100 kg Kaliumsulsat von 90 Proc. Reingehalt bes durfte derselbe etwa:

144,15 kg krystallisirten Schoenit,
46,7 "Chlorkalium von 92 Proc. Reingehalt,
1,9 hl Braunkohlen à 30 Pf. . . . 0,57 Mk.
Arbeitslohn 0,34 "
Sonstige Unkosten, Zinsen u. s. w. 0,40 "

Die Ausbeute betrug demnach bei der Darstellung des Schoenits 60,6 Proc. und bei der des Kaliumsulfats 81,9 Proc. von dem angewandten Kaliumsalz.

Heingehalt:

750 bis 775 kg Rohcarnallit mit 16 Proc. Chlorkalium, 500 kg Kieserit mit 60 Proc. Magnesiumsulfat, 8,8 hl Braunkohlen, Arbeitslohn 4 Mk.

Die zu verdampfende Lauge betrug für den ersten Verdampf 0,4326 cbm (14 Kubitfuß), für den zweiten Verdampf 1,6686 cbm (54 Kubitfuß); in Summa war 0,9888 cbm (32 Kubitfuß) Wasser zu verdampfen, wobei eine Ausscheidung von Bühnensalzen nicht erfolgte.

Andrae & Grüneberg in Altdamm bei Stettin, welche für Zwecke ihrer Potaschefabrik bis 1879 Kaliumsulfat nach dieser Methode bereiteten, waren schon durch große Entsernung von Staßfurt zur Anwendung hochgrädigen Chlorskaliums gezwungen, aber gerade dieser Umstand, der durch das besondere Berschren auch bei der Sulfatfabrikation von Wünsche & Söring statthatte, scheint zum guten Gelingen wesentlich beigetragen zu haben; bei ersterer Fabrik kam hierzu wohl noch ein an sorgfältige Handhabung gewöhnter Arbeiterstamm, der bei einer Großindustrie wie der Staßfurter nicht leicht zusammenzuhalten ist.

Die Darstellung des Schoenits geschah in einem höher aufgestellten, slach cylindrischen Gefäße, mit stehendem Rührwert, worin das Chlorkalium unter Umsrühren mit der nicht gesättigten Kieseritlösung kochend übergossen wurde. Der als Salzbrei abgeschiedene Schoenit war bei der Gegenwart nur geringer Antheile Chlornatriums sehr rein; derselbe wurde nach dem Erkalten in chlindrische Gestäße mit sein gelochten Doppelböden eingelassen, aus denen die Lauge unten zum

Ablauf gelangte und durch Aufgeben von bereits benutzter Decklauge noch vollends beplacirt werden konnte.

Unter jeweiligem mehrstündigem Verschluß der Abflußöffnung wurde der hinterbliebene Schoenit dann durch wiederholte Maceration mit einer mäßig gessättigten Chlorkaliumlösung in Kaliumsulfat übergeführt.

Sogenanntes geschleubertes Chlorkalium, welches bei geringem Chlormagnessiumgehalt feinpulverig war, aber harte Klumpen enthielt, war zu dieser Fabristation nicht zu brauchen, weil es selbst für die Herstellung der kalt gesättigten Lösung Schwierigkeiten bereitete.

Bei der Reinheit ihrer Rohmaterialien wurden die während der Berstampfung der Laugen ausfallenden, aus Chlorkalium und Magnesiumsulfat (als Rieserit) bestehenden Salze sofort wieder verwerthet, indem letzteres durch kaltes Stehen mit ausgenutzter Macerationslauge in Schoenit umgewandelt, vorhandenes Chlorkalium aber durch Erwärmen mit Bittersalzlösung als Schoenit gewonnen wurde (D. R. B. Nr. 4933).

Weggelassen wurde also, wie bei der Chlorkaliumfabrikation, nur eine conscentrirte Chlormagnesiumlauge, die etwas mehr Chlornatrium als Chlorkalium zurückhielt.

Bon einer vereinfachten Gewinnung des Chlorkaliums ausgehend (siehe S. 252), war die Firma Wünsche & Göring 1873 bis 1875 auf die Fabrikation des Kaliumsulfats gekommen, welches Wünsche damals mit wenig Mehrkosten als das Chlorkalium darstellen zu können hoffte.

Wie S. 276 gesagt wurde, hydratisirte derselbe den Rieserit durch Einweichen in Bittersalzmutterlauge und gewann so mit Leichtigkeit eine Bittersalzlösung, mit der das Chlorkalium unter Umrühren heiß überlaugt und in Schoenit umgewandelt wurde. Das burch jenes Schwemmverfahren dargestellte Chlorkalium ging bank seiner mikroskopisch feinen Bertheilung bereits kalt mit gefättigter Bittersalzlösung in Schoenit über, da es aber zwar wenig Rochsalz, bagegen etwa 12 Proc. Rieserit enthielt, so hinterblieb dieser großentheils beim Product. Deshalb löste Wünsche früher ben Schoenit kochend auf und überlaugte mit dessen Lösung gut krystallisirtes hochgrädiges Chlorkalium, wobei das abgeschiedene Kaliumsulfat noch warm durch Centrifugen von der Mutterlauge getrennt und etwas nachgewaschen wurde. Später hat berselbe durch heißes Umlösen des hydratisirten Rieserits Bittersalz gewonnen und bieses mit der heißen Lösung des Chlorkaliums unter Umrühren in Schoenit übergeführt; der durch Waschen noch vollends gereinigte Schoenit wurde bann durch mehrmalige Maceration mit einer kalt gesättigten Lösung des Chlorkaliums in Kaliumsulfat umgewandelt.

Weiter hatte dieses Bittersalz aber noch den Zweck, beim kalten Zerrühren mit der ersten Macerationslauge einen Theil von dessen Chlorkaliumgehalt als Schoenit abzuscheiden oder diese Lauge diente auch wohl unter Erhitzen durch Zugabe von weiterem Chlorkalium und Bittersalz in geeignetem Verhältniß zur Gewinnung von Schoenit, bevor sie zur Verdampfung zugelassen wurde.

Der beim Lösen des schlammigfeinen Chlorkaliums sowie auch beim Ilmskrystallisten desselben zur Gewinnung eines großkrystallinischen Chlorkaliums als Absatz hinterbleibende Kieserit ging nachträglich von selbst in Bittersalz und

theilweise in Schoenit über; mit dem Waschwasser vom Schoenit vereinigt, diente derselbe daher ebenfalls zur Darstellung neuen Schoenits, so daß meist nur die Nutterlange von der Gewinnung dieses letzteren zur Verdampfung gelangte und nun an Chlormagnesium so angereichert war, daß sie nach genügendem Bers dampfen direct Carnallit auskrystallisiren ließ.

Während der Verdampfung abgeschiedenes Bühnensalz konnte, wenn vorwaltend aus Chlornatrium bestehend, in kalt gesättigte Lösung gebracht, als Zerssetungslauge für den Rohcarnallit benutzt werden, als welche aber auch die vom erschöpfenden Waschen des nicht in Lösung gegangenen Carnallitrücktandes herrührende Lauge angewandt wurde.

Der jener Zeit noch geringe Consum von Kaliumsulfat drückte beim Insgangkommen dieser nicht unbedeutenden Fabrikation den Preis des Productes sehr rasch um 3 bis 4 Mk. per 100 kg herab, wodurch dieselbe als unrentabel wieder aufgegeben werden mußte.

Das gewonnene sehr feinkörnige Kaliumsulfat, welches in Centrifugen ausgeschleudert, aber nicht weiter getrocknet wurde, weil sonst beim Transport Verlust durch die Maschen der Säcke stattgefunden haben würde, enthielt:

,	Anfängli		nglic	glich Später		203	i berech	berechnet		
			•	I.	1	I.]	[.	I	I.
Kaliumsulfat .	•	•	89,2	Proc.	91,1	Proc.	95,8	Proc.	· 96,5	Proc.
Chlorkalium .	•	•	1,4	n	1,2	n	1,5	77	1,3	77
Chlornatrium .	•	•	0,2	n		77	0,2	n	_	77
Magnesiumsulfat	•	•	2,0	77	1,7	77	2,2	n	1,8	77
Unlösliche Theile	•	•	0,3	n	0,4	77	0,3	77	0,4	77
Wasser	•	•	6,9	77	5,6	"		77		n
					1000	(3)	1000	00	1000	(3)

100,0 Proc. 100,0 Proc. 100,0 Proc. 100,0 Proc.

Hätte man das Chlor, soweit es nicht an Natrium gebunden war, dem Magnesium zugewiesen, so würde im wasserfreien Zustande I. 97,5 und II. 98 Proc. Kaliumsulfat enthalten haben.

Da die Consolidirten Alkaliwerke zu Westeregeln bissang Kainit nicht aufsanden, versuchten ste die Gewinnung des Schoenits mit der des Chlorkaliums zu combiniren, D. R.-P. Nr. 27404; anfangs 1885 war Wünsche dort wohl mit der weiteren Verfolgung des obigen Verfahrens beschäftigt.

Das für die Umsetzung des Schoenits durch kaltes Ueberlaugen nöthige, wiederholte Aufgeben einer Chlorkaliumlösung brachte sowohl Michels wie auch S. Kerner (nach persönlicher Mittheilung) zur Ueberzeugung, daß eine methos dische Ausführung in einer Batterie von Macerirgefäßen das beste Resultat ergeben müßte.

S. Borsche (D. R. B. Nr. 2173) glaubte bei einer derartigen regels mäßigen Verdrängung des entstandenen Chlormagnesiums durch kaltes oder mäßig warmes Wasser die gesonderte Darstellung des Schoenits ganz umgehen und diese Gefäße sofort mit abwechselnden Schichten oder einem Gemenge von Chlorskalium und Magnesiumsulfat oder selbst Kieserit chargiren zu können. Diese Idee bewährte sich hier jedoch noch weniger als bei einer früheren analogen Answendung (siehe S. 207).

Zur Bildung des Schoenits würde es nöthig gewesen sein, ein erstes Mal mit heißem Wasser zu überlaugen, da im anderen Falle künstlicher Carnallit, durch das in mitrostopischer Feinheit aus ihm sich abscheidende Chlorkalium, noch günstiger als Chlorkalium in gewöhnlicher Form sich verhalten haben dürfte.

Hrecht, der durch eigene Versuche zur Ueberzeugung gelangt war, daß die Grüneberg'sche Methode, den Schoenit kalt zu überlaugen, von der größesten Menge zu verdampfender Laugen abgesehen, die einfachste Verarbeitung auf Kaliumsulfat darbiete, hat seinerseits einen Apparat erfunden (D. R. P. Nr. 14534), der diese Arbeit zu einer continuirlichen macht (Dingl. pol. J. 243, 48 mit Abb.).

Derselbe besteht in einem 7,2 m langen Kessel, dessen Boden der Hälfte eines Kreises von 2,28 m Durchmesser entspricht, während seine Wandungen senkrecht erhöht sind, so daß in der Mitte eine Tiefe von 2,8 m vorhanden ist. Dieser trogförmige Kasten ist der Quere nach durch verticale Scheidewände von 2,2 m größter Tiefe in sechs Abtheilungen getheilt, durch welche, in den beiden äußeren Siebelwänden mittelst Stopsbüchsen abgedichtet, wagerecht eine Welle hindurchläuft.

Die zum Boden central eingelegte Welle trägt für jede Abtheilung zwei Arme mit Querverbindungen, welche dicht auf dem Boden schleisend und die Scheidewand der nächsten Abtheilung fast berührend einen Löffel mitführen. Durch ein Zahnrad wird diese Welle in eine langsame Drehung versetzt und so der Inhalt der sechs Abtheilungen etwas durchgerührt, gleicher Zeit aber in langsamem Tempo nach einer Richtung hin aus einer Abtheilung in die nächstsolgende übergeschöpft. Es kommt dies so zu Stande, daß die Löffel bei ihrer kreissförmigen Bewegung um ein geringes über die Oberkante der Scheidewand geshoben werden und dort eine schräge Ausstülpung derselben vorsinden, auf welche sie ihren Inhalt auskippen.

In der Richtung dieser Borwärtsbewegung wird der ersten Abtheilung durch eine Schnecke continuirlich frischer Schoenit zugeführt, aus der letzten Abtheilung dagegen fertiges Kaliumsulfat in einen dort vorhandenen Trichter mit Schurre ausgeschöpft.

In dieser letzten Abtheilung läuft fortwährend eine Chlorkaliumlösung zu, welche durch nahe dem oberen Rande in den Scheidewänden vorhandene Löcher von geringem Durchmesser in der umgekehrten Richtung des Salzes aus einer Abtheilung in die andere übertritt und am hinteren Ende durch ein Drahtgewebe hindurch zum Ablauf kommt.

Diese verlängerte gleichmäßige Berührung der Lauge mit dem Salze, welche den frischen Schoenit mit der fast erschöpften Lauge, dagegen das fast fertige Kaliumsulfat mit frischer Chlorkaliumlauge zusammenkommen läßt, bewirkt eine vollständige Umsetzung und andererseits eine möglichst gute Ausnutzung der Chlorkaliumlauge.

Durch eigene Versuche fand Precht, daß eine bei 50° C. gesättigte 30 procentige Chlorkaliumlösung die Umsetzung am besten bewirkt und dabei nur 1,5 Proc. Kaliumsulfat in Lösung aufnimmt. Es kamen bei dem Borgange $^2/_3$ des Chlorkaliums zur Verwerthung, während $^1/_3$ desselben in der ablaufenden

Lauge neben 16 Proc. Chlormagnesium und wenig Kaliummagnesiumsulfat entshalten war. Daß die Umsetzung bis zur Bildung von Carnallit vorschreite, glaubt Precht nicht annehmen zu dürfen (Dingl. pol. J. 241, 456).

Berarbeitung des Schoenits oder eines Gemenges von Chlor= talium und Magnesiumsulfat auf Kaliumsulfat durch Erhitzen in Defen.

Die Zersetzung von Alkalichloriben burch Magnesiumsulfat in Glühhitze wurde schon früher mehrsach versucht, siehe S. 270; die vielsach angenommene Boraussetzung, daß überhitzter Wasserdampf auf die glühende Masse gesleitet, die Reaction sehr begünstigen müsse, brachte Sprenger zu der Pat.-Anm. Nr. 27 965.

Precht versuchte experimentell die Einwirkung desselben auf ein Gemenge von Schoenit und Chlorkalium, wobei unter Gewinnung von Salzsäure Kalium= sulfat und unlösliches Magnesiumoryd gebildet werden sollte.

Eine Einwirkung erfolgte bei dunkler Rothgluth nur, so lange die Masse eine poröse Beschaffenheit behielt; bei höherer Temperatur in die dünnflüssige, geschmolzene Salzmischung eingeleitet, hatte der Wasserdampf nach zweistündiger Einwirkung nur 22 Proc. der theoretisch erwarteten Zersetzung hervorgerusen, so daß diese Methode praktisch aussichtslos erschien.

Eine Reduction unter Anwendung von Kohle hatte schon Schwarz (Dingl. pol. J. 219, 352) versucht und gezeigt, daß durch Glühen des Schoenits mit 1 Atom Kohle (4,1 Proc.) die Zersetzung nach der Gleichung:

2(K₂SO₄, MgSO₄) + C = 2(K₂SO₄) + 2MgO + 2SO₂ + CO₂ erfolge. Um eine rasche und vollständige Zersetzung des Doppelsalzes zu ersteichen, ändert Precht, D. R.-P. Nr. 15747, das Versahren dahin ab, daß er durch Anwendung von 3 Atomen Kohle (12,2 Proc.) Kaliumsulfuret oder durch 4 Atome Kohle Kaliumbisulfuret bildet:

$$(K_2SO_4, MgSO_4) + 3C = K_2S + MgO + SO_2 + 2CO_2 + CO$$
 und

$$(K_2SO_4, MgSO_4) + 4C = K_2S_2 + MgO + 3CO_2 + CO.$$

Diese Verbindungen wirken lebhaft zersetzend auf weiteren Schoenit ein, indem sie dessen Magnesiumsulfat unter Abscheidung von Magnesia zerlegen, in Kaliumsulfat übergehen und nebenher, wenn wasserfrei, beim Slühen schweflige Säure, wenn in wässeriger Lösung dagegen Schwefelwasserstoff entweichen lassen.

Die nämliche Reaction geht vor sich, wenn das geschmolzene Doppelsalz mit hinreichender Kohle direct zusammengebracht wird, zur vollständigen Abscheidung der Magnesta ist aber immer erforderlich, daß etwas Kaliumsulfuret entstanden sei, was aus der Färbung der Masse beim Erkalten zu erkennen ist.

Die Reduction wird in einem Flammofen aus Magnestasteinen bei dunkler Rothgluth vorgenommen, wobei die Einwirkung bereits vor dem Schmelzen besginnt und die zähflüssige Masse dank der Gasentwickelung beim Erkalten locker bleibt. Geschieht die Reaction unter Abschluß der Feuergase, so kann auch eine Verwerthung der schwefligen Säure stattfinden.

Die porösen Schmelzen werden mit kochendem Wasser ausgelaugt und durch eine Filterpresse von der hinterbleibenden Magnesia getrennt; aus der Lösung krystallisirt Kaliumsulfat, überschüssiges Kaliumsulfuret bleibt in der Mutterlauge.

Hat man die Zersetung bis zur Bildung der Sulfurete des Kaliums gertrieben, so kann man bei methodischem Auslaugen der unter Wärmeentwickelung sich lösenden Masse eine Lauge von 1,34 spec. Gew. (37° B.) gewinnen, während die Magnesia in compacter Form kaliumsrei hinterbleibt. Diese Lösungen, welche 60 bis 80 Proc. des gesammten Schwefels enthalten, ergeben bei der Einwirkung auf kryskallissirten Schoenit Kaliumsulfat mit 10 Proc. Magnesiumsoryd, das bei seiner geringeren Schwere durch Schlämmen von dem kryskallinischen Kaliumsulfat getrennt werden kann; beim Erwärmen entweichender Schwefels wasserstoff ließe sich leicht durch Verbrennen auf schweslige Säure oder Schwefels säure verwerthen (Chem. Ind. 1881).

Nach dem D. R. = P. Nr. 31148 der Bereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall soll in einem mit Siebboden versehenen Gestäße der Wirkung von Dampf ausgesetzt gewesener Schoenit bei der geringsten Berührung in ein feines Krystallpulver zerfallen. Dieses soll darauf in mit reducirendem Feuer arbeitenden Defen mit einer zur Reduction der an Magnesia gebundenen Schwefelsäure unzureichenden Menge Braun= oder Steinkohle erhist werden, so daß nur vom Magnesiumsulfat 90 oder 95 Proc. unter Freiwerden des Kaliumsulfats zersetzt werden (Chem. Ztg. 9, 657).

Rach Jos. Townsend, D. R.= P. Nr. 10641, sollten 56 Thle. Chlorstalium, 45 Thle. Magnesiumsulfat und 22 Thle. Kiefelerdes oder Thonerdessilicat naß gemengt, dann zu Stücken getrocknet und zur Ueberführung in porösen Zustand in einem Muffelosen erhitzt werden. Durch weiteres stärkeres Erhitzen dieser Masse in flachen stehenden Ketorten aus feuerfestem Material soll dann unter Zusührung überhitzten Wasserdampses Kaliumsulfat und daneben tieselssaure Magnesia oder tieselsaure Thonerde gebildet werden, wobei das Gelingen gänzlich von der Erhaltung der porösen Beschaffenheit durch eine erst allmälige Steigerung der Temperatur von 470 bis auf 700° abhängt.

Hierzu bringt D. R.= P. Nr. 29 307, Cl. 12 einen Apparat (Abbildung und Beschreibung in Dingl. pol. J. 255, 120), welcher die continuirliche Umwandlung der dabei entweichenden Salzsäure in Chlor (siehe S. 314) er- möglicht.

Das Ascherslebener Werk, welches diese Methode in die Praxis einzusihren beabsichtigt, hat selbst noch ein bezügliches Patent angemeldet und versolgt den weiteren Zweck, das gewonnene poröse Kaliumsulfat in Potasche umzuwandeln, wozu Vogt, der eine Inhaber des unter Potasche erwähnten Patentes, Vogt und Figge", gegenwärtig dort selbst thätig ist.

Hans Müller, in Firma Fr. Müller, Leopoldshall, läßt, D. R. P. Nr. 32325, äquivalente Mengen von Magnesiumsulfat, Chlorkalium und Eisens ornd oder besser 5 Thle. krystallisirten Schoenit mit 2 Thln. Chlorkalium von 90 Proc. Reingehalt und 1 bis 2 Thle. pulverisirte Kiesabbrände möglichst gut

mischen und in einem Sodaofen mit gußeiserner Schale zwei bis drei Stunden bei Glühhitze unter öfterem Durcharbeiten in Fluß erhalten.

Die gewonnene schwarzrothe Schmelze wird fein gemahlen und mit heißem Wasser oder besser Mutterlauge von Kaliumsulfat kochend ausgelaugt, wobei eine gesättigte Lösung von 24 bis 25° B. resultirt, aus der sich beim Erkalten Kaliumsulfat abscheidet.

Ein Theil der Mutterlauge von 19°B. dient zur nochmaligen kochenden Extraction, des im Wesentlichen aus Eisenoryd und einer in Wasser schwer, in dieser Lauge aber gänzlich unlöslichen Magnesiaverbindung bestehenden Rückstandes; der Rest wird unter Benutzung der abgehenden Feuergase bis auf 25 oder 27°B. verdampst, wobei nochmals beträchtliche Mengen Kaliumsulfat zur Abscheidung gelangen.

Die dann übrig bleibende Mutterlauge kann mit Wasser auf 19°B. verstünnt von Neuem zur Extraction von Schmelze oder auch als Löselauge bei der Darstellung von Schoenit Verwendung sinden.

Bei Zusat von Kohle während des Schmelzvorganges würde man ein Analogon des Kopp'schen Berfahrens der Sodagewinnung vor sich haben (siehe Lunge, Sodaindustrie 302), wobei das Doppelsulfuret Fez Naz Sz entsteht.

Nachtrag zur Ascherslebener Fabrikation von Kalium= sulfat. Inzwischen ist, wie es S. 350 noch eingeschaltet wurde, in Ascherseleben die Fabrikation von Kaliumsulfat in Gang gekommen, gleicher Zeit aber auch die S. 289 bereits erwähnte Gewinnung von Glaubersalz mittelst künstelicher Kälte.

Die von mir S. 290 vermuthete Beziehung zu Aenderungen in der Chlortaliumgewinnung, dürfte vielleicht in noch engerer Beise für die dortige Fabris tation des Kaliumsulfats Geltung haben; deshalb sei an dieser Stelle zunächst noch etwas über diese Glaubersalzgewinnung eingefügt, wozu die Chem. Ztg. 9, 1672, eine kurze Beschreibung und eine Ansicht ber von dem Internationalen Bacuum=Eismaschinenverein in Berlin gelieferten Bacuum=Ruhlmaschine Eine Windhaufen'sche Luftpumpe erzeugt in dem liegenden cylindrischen, mit durchgehendem Rührwerk versehenem Kühler ein Vacuum von 2 bis 3 mm absoluten Druckes, wodurch die angesaugte Bühnensalzlösung von 30°B. auf — 4 bis — 10° abgekühlt wird und reichliche Mengen Glaubersalz in kleinen Arnstallen abscheibet. Gine Pumpe entnimmt continuirlich Theile bes Gemenges von Lauge und Salz aus dem Cylinder und trägt bieselben mit -40 bis - 7° in eine Reihe nach einander beschickter Bassins ein, worin das Glauberfalz zum Abfat gelangt, während die überstehende Lauge nach dem Abhebern zum Vorkühlen ber als Ersat vom Rühler angesaugten Bühnensalzlösung bient, welche die Lufttemperatur von 17 bis 190 hatte. Die im Kühler erzeugten Dämpfe werden von einem neben demselben gelegenen, mit Schwefelsaure von 52 bis 60° B. gefüllten Behälter (Absorber) aufgenommen. Hierdurch erwärmt sich aber die Schwefelsäure und verliert an Dichte; unter 50°B. angekommen, würde sie sogar den weiteren Dienst versagen, wenn nicht ein Theil derselben fort= während erneuert wurde, indem eine Bumpe continuirlich die Saure einem Concentrator zu= und von hier mit 60° wieder in den Apparat zurücksührt. Damit dieselbe vorher erst wieder abgekühlt sei, tauscht sie in einem zwischengeschalteten Röhrenapparat ihre Temperatur mit der kalten aus dem Absorber kommenden Säure aus, welche hierdurch ihrerseits vorgewärmt wird.

Für Zwecke der Brauereien läßt man die Luft des Gährkellers direct durch den Apparat circuliren, die die gewünschte Abkühlung erreicht ist; für die Eisbereitung benutzt man eine Chlorcalcium- oder Chlormagnesiumlösung als Träger der Kälte, die den Kreislauf durch den Apparat macht und in welche in einem besonderen Behälter, die lang cylinderförmigen oder dunn plattenförmigen Gefäße zum Gefrieren des Wassers eingehangen werden.

Hier wird die Kälte für die Krystallisation des Glaubersalzes absorbirt und bei der gegenwärtigen Production von täglich 15 000 kg Glaubersalz soll der Kraftbedarf für Luft- und Laugenpumpen einen Auswand von eirea 5 bis 6 Pferdesträften (e) und einen Kohlenverbrauch von "taum mehr als" 4 bis 5 kg Kohle für 100 kg auskrystallisirtes Glaubersalz betragen.

Bezüglich bes Eingreifens in die Raliumsulfatgewinnung möchte ich annehmen, daß der unreine Schoenit ber Rohfrystallisation (f. S. 358) unter den gunftigen Bedingungen, welche die Absugung in einer Filterpresse gestattet, durch mäßig warmes Wasser in Kaliumsulfat und eine vorzugsweise das Magnesiumsulfat haltende Lösung getrennt wird. Diese Lösung ist es, welche nebst dem chlornatriumreichen Bithnenfalz von der Berdampfung der Chlorkaliumlange und bem magnesiumsulfatreichen Bithnensalz von ber Berdunstung ber Schoenitlaugen zur Herstellung der Bühnenfalzlösung von 300 B. dient, welche der obigen Glaubersalzfabrikation zu Grunde liegt. Die vom Glaubersalz abgeheberte Mutterlauge, welche neben Chlormagnesium angesammeltes Kaliumsalz enthält, wird bei der Chlorkaliumarbeit zu gute gemacht, indem man dieselbe zur Herstellung von Carnallit=Rohlösungen verwendet. Gine projectirte, bedeutende Erweiterung der Glaubersalzgewinnung soll wahrscheinlich zur Complettirung dieses Kreislaufs dienen, so daß in Zukunft sämmtliche Chlorkaliummutterlauge verdampft und lediglich die erschöpfte Endlauge der Chlorkaliumarbeit weggelassen, vielleicht aber sogar der Klärschlamm der letzteren mit in diese Aufarbeitung hereingezogen werden könnte, was eine namhafte Ersparniß an Rohmaterial herbeiführen müßte.

Die Verunreinigung des derart gewonnenen Kaliumsulfats wird nur in unzersetzt hinterbliebenem Schoenit bestehen, das Product sich also namentlich für den landwirthschaftlichen Gebrauch empfehlen, der auch zunächst allein einer größeren Ausdehnung fähig sein dürfte.

Gewinnung von Kaliumsulfat und Salzsäure aus Chlorkalium und Schwefelsäure.

Der größere Bedarf an Kaliumsulfat hing immer wesentlich von dem Bersbrauch für Potasche ab und da solche früher aus anderen Quellen genügend vorshanden war, wurde dasselbe zeitweise geringer bewerthet als das Chlorkalium. (Siehe S. 100 bis 104, auch 112 und 114.)

Borster & Grüneberg in Cöln haben in Kalk für Zwecke ihrer Potsaschefabrik von 1863 ab Kaliumsulfat auf diesem Wege dargestellt und 1868 auch in Staßfurt diese Fabrikation eingerichtet, wo dieselbe aber von der Staßsturter Chemischen Fabrik als späterer Inhaberin wegen Beschwerden der Nachbarschaft Mitte der siedziger Jahre wieder aufgegeben wurde.

In Norddeutschland hat die chemische Fabrik Pommerenzdorff wohl von 1867 ab in gleicher Weise Kaliumsulfat für Zwecke der Potaschefabrikation gewonnen.

Für Frankreich ließ die Fabrik von Tillon, Délaune & Cie. in Courrières von 1868 ab, der dort billigeren Schwefelsäure halber, bei Jules Leirens in Gent Chlorkalium durch Schwefelsäure zersetzen und mit 1869 bes ginnend hatte auch die englische Fabrik von Wm. Jones & Cie. in Middless brough on Tees diese Arbeit aufgenommen.

Von ihr wurde zuerst ein mechanisch arbeitender Sulfatirungsofen eingeführt, den auch Borster & Grüneberg annahmen, später aber zu Gunsten des vollstommeneren Mactear'schen Ofens aufgaben, wodurch letztere Firma bis heute an der Spitze dieser Fabrikation geblieben ist, obgleich seit Mitte der siedziger Jahre in Deutschland noch mehrere andere Potaschefabriken entstanden sind, welche ihren Bedarf an Kaliumsulfat selbst bereiten.

In welchem Grade sich das neuerer Zeit für die Herstellung von Natriumssulfat aufgetauchte Verfahren von Hargreaves, wonach die Umsetzung des Alkalichlorids an Stelle von Schwefelsäure direct durch gasförmige schweslige Säure geschieht, für Kaliumsulfat empsiehlt, bedarf noch besonderer Feststellung, doch scheint dasselbe am vortheilhaftesten bei einer Großproduction, die für Kaliumsulfat nicht so leicht wie für Natriumsulfat unterzubringen ist; so hat die

Rio-Tinto-Gesellschaft in Marseille für eine berartige Einrichtung Zersetzungschlinder von 6,6 m Durchmesser angewendet.

Als Rohmaterial dient hochgrädiges Staßfurter Chlorkalium oder soweit dies zu beschaffen, Schlempekohlechlorkalium, welches bei einem Gehalt von 8 bis 12 Proc. Kaliumsulfat weniger Schwefelsäure zur Umsetzung bedarf und wegen der im Allgemeinen leichteren Berarbeitung vorgezogen wird. Sehr schlecht läßt sich das schlammigseine auf kaltem Wege aus dem Carnallit abgeschiedene Chlorkalium, sogenannte geschleuberte Waare zersetzen, weil die Einwirkung der Schwefelsäure zu heftig auftritt und doch, wenn harte Klumpen dabei sind, nicht die ins Innere derselben vordringt. Nur sür die continuirliche Arbeit im Mactear Den ist die seinpulverige Beschaffenheit ebenso wenig von Nachtheil, wie ein hier und da vorkommender höherer Gehalt des Schlempekohlechlorkaliums an Carbonat.

Die Schwefelsäure wird von den Kaliumsulfatfabriken meist selbst gewonnen oder auch wohl von Hüttenwerken (Goslar, Mansfeld, Freiberg i. S.) bezogen, welche dieselbe als Nebenproduct in bedeutenden Mengen produciren und darum relativ billig abgeben.

Während für die Umsetzung des Chlornatriums wohl allgemein einer Schwefelsäure von 60° B. der Vorzug gegeben wird, eignet sich für Chlorkalium nach meinen Erfahrungen sowie nach denen von Jones und Leirens der zu heftigen Einwirkung halber besser eine Säure von 58° B.; Leirens versuchte auch noch wesentlich schwächere Säure, doch wurde dabei die Gußschale in vielkürzerer Zeit zerstört.

Auf nebenstehender Seite folgt nach Kolb (Bull. soc. ind. de Mulhouse, 1872, 209, 238, Dingl. pol. J. 209, 268, Wagner's Jahresb. 1873, 250) eine Aufstellung über den Gehalt der wässerigen Schwefelsäure, der ich eine Rubrik für die Säure von 58°B. zugefügt habe. Das den Graden Baumé entsprechende specifische Gewicht nach Kolb wurde bereits S. 120 angegeben.

Kolb nimmt filr die Schwefelsäure von 66°B. einen Gehalt von 100 Proc. Schwefelsäuremonohydrat an, in Wirklichkeit enthält aber eine Schwefelsäure, die an den gewöhnlich im Handel befindlichen Aräometern 66°B. zeigt, häusig wenig über 75 Proc. wasserfreie Schwefelsäure = 91,9 Proc. Monohydrat, weshalb es immer richtiger ist, sich nicht auf das Aräometer allein zu verlassen.

Beim Bezug der Schwefelsäure während des Winters ist darauf zu achten, daß nach Versuchen von Lunge (Ber. chem. Ges. 14, 2650) eine Säure von 1,732 spec. Gew. (61°B.) bei — 8,5° und eine solche von 1,807 spec. Gew. (64,45°B.) bei — 9° gefriert, während Säure von 1,767 spec. Gew. (62,65°B.) bereits bei + 1,6° und solche von 1,79 spec. Gew. (63,75°B.) sogar bei + 4,5° schon erstarrt; noch schwächere oder stärkere Säure von 1,671 spec. Gew. (58°B.) oder 1,822 spec. Gew. (65,15°B.) war bei — 20° noch slüssig.

Die Umsetzung des Chlorkaliums durch Schwefelsäure schlicht sich mit geringen Abweichungen eng an die analoge Verarbeitung des Chloratriums an; bei der durch den Rahmen des Werkes gebotenen kurzen Fassung

Tabelle über den Säuregehalt der mässerigen Schwefelsäure bei 150.

na h 1 m é	100 Gewichtsthle. enthalten			r enthält Rilogr.	nach 1 m é		ewichtsthle. thalten	1 Liter enthält in Rilogr.		
Grabe Bau	808	Saure von 580	SO ³	Säure von 580	Grade Bau	S O 8	Säure von 580	S O ³	Säure von 580	
1	1,5	2,46	0,015	0,025	34	32,8	53,79	0,429	0,704	
2	2,3	3,77	0,023	0,038	35	33,9	55,60	0,447	0,733	
3	3,1	5,08	0,032	0,052	36	35,1	57,56	0,468	0,768	
4	3,9	6,40	0,040	0,066	37	36,2	59,37	0,487	0,799	
Б	4,7	7,71	0,049	0,084	3 8	37,2	61,01	0,505	0,828	
6	5,6	9,18	0,059	0,097	39	38,3	62,81	0,525	0,861	
7	6,4	10,50	0,067	0,110	40	39,5	64,78	Q,546	0,895	
8	7,2	11,81	0,076	0,125	41	40,7	66,75	0,569	0,933	
9	8,0	13,12	0,085	0,139	42	41,8	68,55	0,589	0,966	
10	8,8	14,43	0,095	0,156	43	42,9	70,36	0,611	1,002	
11	9,7	15,91	0,105	0,172	44	44,1	72,32	0,634	1,040	
12	10,6	17,84	0,116	0,190	45	45,2	74,13	0,657	1,077	
13	11,5	18,86	.0,126	0,207	46	46 , 4	76,10	0,681	1,117	
14	12,4	20,34	0,137	0,225	47	47,6	78,06	0,706	1,158	
15	13,2	21,65	0,147	0,241	4 8	48,7	79,87	0,730	1,197	
16	14,1	23,12	0,159	0,261	49	49,8	81,67	0,754	1,237	
17	15,1	24,76	0,172	0,282	50	51,0	83,64	0,780	• 1,279	
18	16,0	26,24	0,183	0,300	51	52,2	85,61	0,807	1,323	
19	17,0	27,88	0,196	0,321	52	53,5	87,74	0,836	1,371	
20	18,0	29,52	0,209	0,343	53	54,9	90,04	0,867	1,422	
21	19, 0	31,16	0,222	0,364	54	56,0	91,84	0,894	1,466	
22	20,0	32,80	0,236	0,387	55	57,1	93,64	0,922	1,512	
23	21,1	34,60	0,251	0,412	56	58,4	95,78	0,954	1,565	
24	22,1	36,24	0,265	0,435	57	59,7	97,91	0,986	1,617	
25	23,2	38,05	0,281	0,461	5 8	61,0	100,04	1,019	1,671	
26	24,2	39,69	0,295	0,484	59	62,4	102,34	1,055	1,730	
27	25,3	41,49	0,311	0,510	60	63, 8	104,63	1,092	1,791	
28	26,3	43,13	0,326	0,535	61	65,2	106,98	1,129	1,852	
29	27,3	44,77	0,342	0,561	62	66,7	109,39	1,169	1,917	
30	28,3	46,41	0,357	0,585	63	68,7	112,67	1,219	1,999	
31	29,4	48,22	0,374	0,613	64	70,6	115,78	1,268 ·	2,079	
32	30,5	50,02	0,392	0,643	65	73,2	120,05	1,332	2,184	
3 3	31,7	51,99	0,411	0,674	66	81,6	133,82	1,503	2,465	
	ļ	1	l	l		I		I	l	

Fig. 103.

L

fei beshalb hier auf die eingehendere, umstergültige Darftellung jenes Zweiges in Lunge's Sobainbuftrie verwiefen.

Die für die Zerfetzung gebrauchlichen Defen find entweder für Sandbetrieb, ober was neuerer Zeit mehr in Aufnahme gefommen, für Maschinenbetrieb ein-

gerichtet; erstere lassen sich wieder in Flammöfen und Muffelösen, lettere in solche mit operationsweisem und solche mit continuirs lichem Betriebe unters

Bei der einfachften Form des Flammofens burchftromt bie Feuerluft ben Calcinirraum und tritt bann fofort in ben Bfannentaum, von wo aus fie mit ber gesammten Galge faure belaben burch eine Steinleitung ober ein weis tes gußeifernes Rohr ben Conbenfationsapparaten augeleitet wirb. Dierbei wird eine hohe Production von Gulfat erzielt, bei der hohen Temperatur der Safe, die viel Baffer gur Conbensation nothig mas den, aber eine ichwache unreine Gaure, die nur eigenen Gebrauch nm tauglich ist.

Besser ist es bemnach auch hier, die leichter condensirbare und reinere Säure des Pfannenraumes von der unreineren ½ bis ½ der Gesammtsäure des tragenden Ofensäure gestrennt zu halten, weil letztere die Schwefelsäure zumeist als Anhydrid entshält und darum bei der Condensation nicht so leicht abgiebt. Auch hierbei wird

Big, 104.

Į

die Production an Sulfat eines Flammofens meist reichlich 1/3 höher fein, als die eines Muffelofens von gleichen Dimenstonen. — Im Maßstabe von 15 mm

Fig. 105.

= 1 m bringen die Fig. 103 (a. S. 380) einen Flammofen in Längsschnitt, Fig. 104 im Grundziß nach der Horizontale AB, sowie Fig. 105 und 106 Onerschnitte durch die Pfannenabtheislung und den Calcinirraum nach den Linien CD und EF.

Der Calcinirraum a wird von bem Rofte s mit Robleneinwurf r geheizt und bie Feuerluft entweicht nebst ben aufgenommenen Salzfäuredämpfen durch das gußeiferne Rohr f. Die Pfanne b, welche von dem Gewölbe d um: schlossen wirb, hat ihre eigene Feuerung é, mit bem barüber geschlagenen netsförmig burchbrochenen Gewölbe k. Ihre Feuerluft wendet sich am Ende bei s noch links in ben Zug m, der am Scheitel ebenfalls Bertheilungsöffnungen trägt. abgefchloffener Bug I gegenüber fammelt burch gleiche Scheitelöffnungen biefelbe wieber, um fie durch den Canal o in die unter der Arbeitssohle verlaufenden 316ge halas ju führen. Die Quabrate p und q beuten hier ihre Ankunft und ihren Weggang nach dem Fuchs man.

Die Bearbeitung ber in die Schale d eingetragenen Rohstoffe geschieht von der Arbeitsthür wans und die Gase entweichen durch das dem Pfannenraume aufsitzende Sandsteinrohr e. Rach dem Hochziehen des den Calcinireraum von der Schale trennenden Schieders g wird die dick gewor-

dene Maffe in letteren übertragen und auf beffen aus einer doppelten lage Chamottefliefen bestehenber Goble fertig gearbeitet.

Bei ben Muffelösen, Fig. 107 bis 110, im Maßstabe von 15 mm = 1 m, gelangt die Feuerluft von bem Roste u nach e oberhalb ber Muffel a,

ig. 107.

<u>o</u>.

.9

fällt barauf durch die in dem nach der Linie AB hergestellten Grundriß Fig. 108 sichtbaren Blige p unter die Calcinirsohle v, wo fle mehrere durch die Mauer-

zungen yy' getrennte Züge durchläuft, um durch q in ben Fuchs n zu entweichen. Wie bei dem vorher stizzirsten Flammofen hat auch hier die Pfanne eine besonstere Feuerung i erhalten, welche durch die Deffnungen in den Begrenzungsmauern wund x mit dem Bertheislungszug m und dem Samsmelzug i in Berbindung steht; in Fig. 109 sind nur die Borderkanten der Mauer x angegeben.

In Deutschland wird häusig die Abhitze ber Muffelfenerung zunöchft unter die Sohle v und von da noch unter die Pfanne geleitet. Bei lebhaftem Buge thut man auch bann noch gut, ben Gintritt ber Fenerluft mit einem burchbrochenen @emölbe überbeden, welches bis über bie Mitte ber Pfanne binausreicht und erft bort frei munbet. Ein Sammelzug, wie vorher angegeben, bient bann jur Begflihrung nach bem Schornfteine. Diefe Art ber Beigung genügt volltommen, wenn gleicher Beit die Muffelgase ben Pfannenraum burchftrömen und mit ben Pfannengafen vereinigt abgeleitet werben, mas bei ber niebrigeren Temperatur berfelben eber angangig ift ale bei Flamms

ösen; gleichwohl wird man es bei einer getrennten Pfannenfeuerung immer beffer in ber Hand haben, die Arbeit zu forciren und zu reguliren.

Fig. 108.

Als Dede bes Pfannenraumes ist in Fig. 103 ein solibes Tonnengewölbe gewählt, welches durch Deffuen ber eingesetzten Frontmaner die hier in einem eingemanerten Ringe hängende Schale immer leicht zugänglich macht, anderswo bildet anch eine Ruppel aus Gußeisen den Abschluß, welche auf einer mit der Arbeitsthlir abschneibenden Ringmauer aufruht und durch einen Krahn leicht

Fig. 109.

gehoben werben tann. Stigge 107 und 109 bient ber nur an ben Stellen ber Arbeitsthilren Z meggehauene Rand ber Schale felbft als Wiberlager für bas trichterförmige Gewölbe d, welches bei einem Bechfel ber Schale also immer friich bergerichtet werben muß, bagegen aber ein Entweichen von Galgfäuregas burch Unfaugen ber Feuerguge unmöglich macht. Die Wieberherftellung bes Trichtergewölbes geht übrigens burch Anlehnen bes 1/2 Stein ftarten Mauerwertes gegen tegelförmig eingestellte ichmale Bretter fehr rafd vor fich.

Das flache, bie Muffel überbedenbe Bewölbe mar in ber Staß. furter Chemischen Fabrit aus teilförmigen Chamottefteinen bergestellt, die bei 10 cm lange unb 15 om Bohe unten 15,75, oben 16,5 cm Breite hatten unb mit einem bunn angemachten Gemenge von feuerfestem Thon und Chamottemehl möglichst eng an einander gefügt Dariiber hinmeg ftreute wurden. man 1 cm boch gemahlenen Loferudftand von ber Chlortaliumfabrifation, ber nach turgem Gebrauch bie gange oberfte Schicht glasartig . verschmolzen und so vollkommen ge-Dieje Steine waren bichtet hatte. ebenfo wie bie Chamottefliesen von

Big. 110.

5 cm Stärke und 47 cm im Quadrat, theilweise auch nur halber Breite, von ber Budauer Borcellanfabrit bezogen.

An anderen Orten giebt man auch bem Muffelgewölbe eine nach hinten zu abnehmende Stärke; das eigentliche Feuergewölbe wird immer aus auf den Kopf gestellten, seuerfesten Steinen bester Qualität ausgeführt. — Die gußeisernen Pfannen, welche des Springens halber nicht zu spröde, um der Säure gut zu

Pfeiffer, Rali-3ubuftete.

widerstehen, aber auch nicht weich sein durfen, bedingen eine besondere Auswahl der Eisensorten sur den über eine mit Lehm beschlagene alte Schale erfolgenden Suß; am besten bewährten sich solche von nicht zu feinkörnigem grauweißem Bruch, die nach der Abnützung bei der Zerkleinerung durch Auffallenlassen einer schweren Eisenkugel aus großer Höhe oft hohen Widerstand leisteten. Neu kosteten dieselben 1873 33 Mt. per 100 kg, abgenutzt und in Stücke zerschlagen wurden sie zu 15 Mt. zurückgenommen.

Die Tiese ber Schalen beträgt etwa 1/5 von dem meist zwischen 2,7 und 3,3 m schwankenden Durchmesser im Lichten; bei einem Gewichte von 5000 bis 6500 kg nahm die Wanddicke in England bei besonderer Pfannenseuerung vom Boden nach dem Rande hin von 12,5 bis 17,5 cm gleichmäßig bis auf 5 oder 7,5 cm, also um mehr als die Hälfte ab. In Staßfurt, wo die Abnutung in halber Wandhöhe und zwar an der Stelle, wo unten die Abhitze der Musselsseuerung eintrat, am stärksten war, hatten die nur 2000 bis 3000 kg wiegenden Schalen bei 2,5 m Durchmesser am Boden 6,5, am Rande 6,25 cm Wanddicke. Der eingemauerte Ring, in welchen die Schale mit einem Falz sich einsetzte, und der dazu dienen sollte, der besseren Ausnutzung halber, dieselbe etwa jeden Wonat 1/4 Drehung machen zu lassen, verkittete sich durch Ueberschäumen dald mit der Schale und begünstigte dennoch das Durchdringen der sauren Wischung und des Gases nach dem Feuerzuge.

Die Dauer der Schalen, welche man nach der Menge darin hergestellten Sulfats berechnet, wird für die starken englischen Schalen zu $1^1/2$ dis 2 Mill. Kilogramm Natriumsulfat angenommen; für Kaliumsulfat darf man dieselben nur auf 1/2 dis 2/3 dieser Production anschlagen und in den dünnen Staßfurter Schalen wurde nur 1/4 dis 1/2 Mill. Kilogramm Kalinmsulfat producirt.

In Deutschland hat Blügel, D. R.= P. Nr. 4207, aus Chamotte= manerwerk hergestellte Sulfatpfannen patentirt erhalten, welche so= wohl für Handbetrieb wie Maschinenbetrieb die eisernen Pfannen ersetzen sollen.

Eine Beschreibung derselben mit Abbildung und sonstige diese Industrie betreffende Details siehe Dingl. pol. J. 233, 226.

Der Handbetrieb dieser Defen geschieht gewöhnlich derart, daß man der Größe der Pfanne angemessen, um ein Ueberschäumen möglichst zu vermeiden und je nachdem man großen oder kleinen Chargen den Vorzug giebt, 250 bis 500 kg Chlorkalium mit der Schausel in die geheizte Pfanne einwirft, gut aussbreitet und darauf die abgemessene, am besten vorgewärmte Schwefelsäure von 58 bis 60°B. mitten aufsließen läßt. Die Masse wird dann rasch mit einer Krücke durchgerührt und bei geschlossener Arbeitsthür sich selbst überlassen, bis die erste stürmische Einwirkung vorüber ist. Am besten verarbeitet sich ein gleichmäßig grob krystallisirtes Product, während ein seinkörniges durch ansängsliche lebhafte Einwirkung Ueberschäumen begünstigen, weiterhin sich aber dennoch schwer auf den Boden auslegen und ausbacken kann. Bei harten Klumpen bildet sich eine äußere Rinde von Sulfat, die das weitere Eindringen der Säure beshindert.

Schlempekohlechlorkalium, welches viel Carbonat enthält, muß zunächst mit wenig Säure burchgerlihrt werden, um des Schäumens besser zu werden.

Entgegen dem Chlornatrium, welches nahezu immer die gleiche Zusammensetzung hat, muß bei dem Wechsel in der Qualität des Chlorkaliums das zur Zersetzung nöthige Säurequantum oft verändert werden, da das im Staffurter Product vorhandene Chlornatrium für 100 Thle. 68,42, Chlorkalium dagegen 53,62 Thle. Schwefelsäure (SO3) beansprucht und bei Schlempekohleproduct neben Chlorkalium auch Alkalicarbonat in Betracht zu ziehen ist. Damit aber das, aus der Bestimmung des Chlors und etwaigen Carbonats unter Aufrechnung eines durch die Praxis fitr die gute Umsetzung als nöthig erkannten geringen lleberschusses, hervorgehende Säurequantum auch immer genau zur Anwendung tomme, ist es wichtig, durch ein bequem zugängliches Meggefäß das exacte Abmeffen zu erleichtern. Neben einem beutlichen, dem Inhalte des bleiausgeschlagenen Gefäßes entsprechenden Magstabe, läßt man hier einen von außen mittelst eines Nagels befestigten Bleistreifen über ben Rand hinweg soweit hinabreichen, daß die abzumessende Säure gerade sein unteres flach umgebogenes Ende berührt. Ebenso kann man auch immer die gleiche Menge Saure verwenden und bas Bewicht des dafür nöthigen Chlorkaliums wechseln lassen, wobei man, um Fehlgriffe zu vermeiben, die für eine Partie nöthigen Gewichtsstücke in ein Leinensäcken eingeschlossen dem Arbeiter übergiebt. Ueber dem Niveau des Meggefäßes befindet sich ein größerer Behälter, dem die Saure durch einen Montejus mit rasch arbeitender Druckpumpe zugeführt wird. Zum Ablassen dienen angelöthete Bleistuten, in beren Enden unter Dichtung mit Delthonkitt Steinguthahne eingetrieben sind; lettere werden, um weniger zerbrechlich zu sein, mit dunnem Bleiblech umhüllt. Hat die Säure 60° B. und man wollte sie durch Mischen mit 2,8 Proc. Wasser auf 58°B. bringen, so kann dies am besten vor dem Einlassen in die Pfanne vorgenommen werden, weil es so zum Vorwärmen dient; keinesfalls barf es aber in der Pfanne selbst geschehen, die hierbei viel rascher zerstört werden würde.

Bei den von oben geheizten mechanischen Apparaten verdient vielleicht die Säure von 60°B. den Vorzug, weil dieselbe das Eisen immer noch weniger angreift als die von 58°B.

Unter öfterem Durchrühren, um Ausbacken ober Bildung von Krusten zu vermeiden, wird die Masse dann in der Schale bis zur breiigen Consistenz eingedickt und darauf mittelst einer der Rundung der Pfanne sich anschmiegenden etwas gewöldten Krücke nach dem rothglühenden Calcinirraume übergeschoben. Es ist von Vortheil, dies früh genug vorzunehmen und die Masse im hinteren Theile des Ofens lieber noch abdunsten zu lassen, um Zeit zur frischen Füllung der Schale zu gewinnen. Sind mehrere Desen da, so helsen die Arbeiter einander, so daß die Masse, die dann dickbreiig sein darf, auch sosort ausgebreitet wird. Zur Erleichterung der Füllung ist es gut, wenn das Chlorkalium statt neben die Arbeitsthür der Schale in einen mit Conus verschlossenen Trichter, siehe Fig. 111 (a. f. S.), oberhalb des Ofens gebracht werden kann, was gleichzeitig durch Vorwärmen desselben von Nutzen ist.

In dem rothglühenden Calcinirraum wird die noch Chlorkalium neben Kaliumbisulfat enthaltende Masse unter öfterem, rechtzeitigem Bearbeiten mit Krücke und Krähl und Verhinderung der Bildung von Knollen oder Schmelzsstücken vollends zersetzt, bis sie keine Dämpfe mehr entläßt. Bei Flammösen ist

bas Berjagen selbst eines größeren Säurelberschusses sehr leicht zu erreichen und bie ein feinkörniges beim Herausziehen eitrongelbes Pulver darstellende Masse zeigt nach dem Erkalten öfters schon eine braungelbe Farbe von zersetzem Eisensalz, sonst aber und namentlich bei Musselösen immer eine weiße Farbe mit einem Stich ins Gelbliche ober Grünliche.

Wo unter der Sohle des Calcinirraums keine Heizzlige vorhanden sind, hat man dort wohl auch überwöldte Räume vorgerichtet, die durch in das Gewöldt eingesetzte gußeiserne Rohre dicht hinter den Arbeitsthüren in den Calcinirraum milnden und hier mit einem Gußplättichen überbeckt sind. Nach Wegnahme des Plättichens läßt man das fertige Sulfat dort hinuntersunken, wo es, ohne duch seine Dämpse zu belästigen, auch noch etwas nachdunften kann und erst kurz vor dem Fertigwerden der folgenden Partie durch eine vordere Thür mittelst eisener Karren entleert wird. Um Ende jeder Schicht wird das sertig gewordene Sulfat im Beisein des Aussehers gewogen und in einen verschlossenen Ranm eins

Fig. 111.

gebracht. Das nach dem Erkalten loder zusammengeballte pulverige Product darf weber harte Klumpen noch Schmelzstüde enthalten, die im Inneren schou durch das glasig krystallinische Sestige eine mangelhafte Zersetzung kundgeben. Sind solche dabei, so werden sie am besten durch Sieben mittelst eines Durchwurfs getrennt, dann auf einem Kollergange ober durch ein Walzwert zerkleizent und in jedes Mal nur kleinen Mengen wieder mit in die Schale eingegeben. Beim Sulfat der Muffelösen begnügt man sich meist damit, wenn das unzersetze Chlorkalium, ebeuso wie die noch vorhandene freie Schwefelsäure 2 Proc. nicht übersteigt.

Ein Uebelstand dieses handbetriebes beruht barin, daß ber Ausfall des Productes von dem guten Willen und dem Geschick des Arbeiters viel abhängt und daß letterer seinerseits bei ungunstiger Witterung wiederum oft in hohem Grade von den aus den geöffneten Arbeitsthuren herausdringenden, scharf stechens den Salzsäuredämpfen belästigt wird.

Bei den mechanischen Sulfatirungsöfen werden diese Uebelftande auf ein Minimum reducirt, weil die Arbeit in benselben fast immer bei geschlossenen Thuren vor sich geht. Fig. 111 stellt den Ofen von Jones und Walsh im Maßstabe von 1 cm = 1 m dar. Von dem Roste f und Feuerraume m gelangt die Heizluft durch das durchbrochene Gewölde und über die Feuerbrücke g hinweg in den überwöldten Raum, welcher die stache, meist aus Segmenten zusammengesetzte gußeiserne Schale birgt. Durch das Zahnrad e und das Vorgelege d wird die im Inneren des Apparates mit Blei umkleidete stehende Welle c herumgesührt. Dieselbe trägt kreuzweise vier wagerechte Arme b mit je zwei kräftigen schräg vorgreisenden Messern oder Pslägen, deren Stellung so angeordnet ist, daß sie sich gegenseitig ergänzen und den gesammten Boden beherrschen.

Ans dem Trichter k wird durch Herabsenken des Berschlußkegels l Chlorstalium und weiterhin durch ein Rohr die entsprechende Menge Schwefelsäure eingelassen, dann aber das Rührwerk in Sang gesetzt. Die anfänglich sehr lebshafte Salzsäureentwickelung leitet man durch o den Condensationsapparaten zu; sobald die Masse aber trockener und heißer wird, schließt man diesen Weg und läßt die Sase mit der Feuerlust durch den Canal k direct nach einem Condensiationsthurme gehen. Das Sulfat wird hier automatisch vollständig zur Trockene gebracht und durch die Thür n läßt sich der Vorgang in jeder Phase beobachten.

Um die im Anfange mehr durch die Wirkung der Säure, später mehr durch die Hitze verursachte starke Zerstörung des Kührwerkes zu vermeiden und die Condensation der Salzsäure zu erleichtern, gestaltete Mactear diesen Vorgang zu einem continuirlichen, D. R.=P. Nr. 18627 (siehe Dingl. pol. J. 246, 191 und 384; siehe auch Lunge, Sodaindustrie 471, wo sich der Ofen in seiner ersten Anwendung zum Carbonisiren der Soda dargestellt sindet).

Fig. 112 (a. f. S.) bringt den Dsen im Maßstabe von 1,2 cm = 1 m. Damit das Rührwerk die vom Feuer entfernteste Stelle einnehmen könne, ist der Herd selber drehbar gemacht worden, indem man denselben auf das eiserne Untergestell d mit Rädern n setzte, welche nach Art einer Drehscheibe auf einer kreissörmigen Schiene laufen.

Der gasdichte Abschluß wurde so erreicht, daß von der Eiseneinsassung des den Herd überragenden, sixen Gewöldes a kreisförmig eine Leiste in den ohne Unterbrechung um die Peripherie des Herdes herumreichenden, mit Sand oder Theer ersüllten Kasten s eingreift. Unterhalb dieses ringförmigen Kastens läuft gleichfalls mit dem Herde fest verbunden eine Zahnstange (Zahnkranz) um densselben herum, in welche das von dem Vorgelege t getriebene Kammrad w einsgreift und so eine langsame Drehung der Sohle veranlaßt. In der Witte dieser sindet sich eine gußeiserne Schale e; der Kanm rings um dieselbe ist mit Chasmottemauerwerk ausgesüttert, welches die kreissörmigen Vertiesungen $c^1c^2c^3$ bildet. Hinter c^3 öffnet sich spaltsörmig und von Gußeisen umfaßt die Abstheilung o zur Aufnahme des sertigen Sulsats.

Chlorkalium und Schweselsäure werden continuirlich in genau entsprechens dem Berhältniß in die centrale Gußschale des von I her über die Feuerbrücke m hinweg geheizten Ofens eingetragen, letztere durch das Rohr f, das Chlorkalium durch eine oberhalb des Rohres i mündende, vom Trichter h herkommende Schnecke. Ein über die Rolle g laufendes Becherwerk steht mit der Borrichtung k in Berbindung, welche die Regulirung der sür das Staßsurter Probuct etwa 890 kg per Stunde betragenden Zufuhr an Chlorkalium in den Trichter d übernimmt.

Da die Pfanne e immer gefüllt bleibt und die nen hinzukommende Schwefelfaure und bas Chlorkalium in ber Mitte berfelben fich mit dem fon

ğig. 112

weiter gebiehenen Producte mengen, so wird sie sehr wenig angegriffen, ein Bortheil, den Allhusen in Gatesheab (Newcastle) bei Handbetrieb so zu erreichen suchte, daß er den Inhalt der Pfanne immer nur zur Hälfte nach dem Calcinir-ranne überschieben und je eine frische halbe Charge in die Pfanne nachgeben ließ.

Der stehende Rührer führt die Masse in dünnbreigem Zustande über den Rand der Schale hinweg in die treisförmigen Vertiefungen, in deren jeder die Bildung des Sulfats um einen Grad weiter vorwärts schreitet und der Rüchalt an Salzsäure immer geringer wird. Von dem Kammrade u in Drehung verssetz, verhindern hierbei die vier vom Rahmen b getragenen Rührer jedes Ansbacken oder Zusammenballen der Masse. Aus der Vertiefung c3 gelangt das pulverförmig gewordene Sulfat in fertigem Zustande continuirlich in die Abstheilung o, welche in den siren Canal p eingreisend, es an diesen abgiebt. Auch hier wird durch die mit Sand oder Theer erfüllten Anhänge r zu beiden Seiten von p ein gasdichter Abschluß hervorgebracht; der Canal p aber sührt das Sulssat mehreren Sammelbüchsen q zu, aus denen es durch Schieber vermittelt von Zeit zu Zeit entleert wird.

Die mit dem Salzsäuregas immer gleichmäßig beladene Feuerluft entweicht durch zwei gußeiserne Rohre zu beiden Seiten des siren Rührwerkes, welches durch einen hier das Gewölbe vertretenden Einsat von Gußeisen zunächst noch umhüllt und so nach Möglichkeit vor der Zerstörung geschützt ist.

Die Production dieses Ofens beträgt bei Vorster & Grüneberg etwa 1000 kg Kaliumsulfat pro Stunde, im Tage also 24 000 kg, während dieselbe für den Ofen von Jones und Walsh nur auf 7500 kg kam und bei den Oesen für Handbetrieb meist nur 2000 bis 5000 kg erreicht.

Je nach dem von Witterungsverhältnissen abhängigen, schlechteren oder besseren Zuge schwankt sie zwischen 22 500 kg und 25 000 kg Kaliumsulfat pro Tag.

Das Product enthält bei aufmerksamer Bedienung nur 1/2 Proc. freie Säure (SO₃) und gleichviel unzersetztes Chlorkalium, doch kommen diese Zahlen öfters auch auf 0,7 bis 1 Proc. herauf.

Die Condensation der Salzsäure ist dabei eine so vollkommene, daß etwa 95 Proc. der theoretischen Menge gewonnen werden.

Für Natriumsulfat ist noch eine Anzahl anderer Ofenspsteme in Answendung gekommen, bei denen bald nur die Arbeit der Pfanne, bald nur die des Calcinirraumes mechanisch ausgeführt wird. Zu den letzteren gehört der Ofen von Larkin zu Sast Iarrow, dessen Calcinirraum eine mit Eisenplatten absgedeckte, slache Muffel von Kreissorm darstellt, die der Regulirung der Hitze halber von unten und oben durch eine Anzahl kleiner Feuer erhitzt wird, deren Züge neben einander verlaufen und nach ihrer Vereinigung noch zum Heizen der Pfanne dienen (Journ. Soc. ch. Ind. 1885, 317).

Condensation und Gewinnung der Salzsäure.

Vom Moleculargew. 36,46 besteht das farblose salzsaure Gas (HCl) aus 97,26 Proc. Chlor und 2,46 Proc. Wasserstoff; sein Volumgew. ist 1,2596. Durch Kälte und Druck kann es zu einer Flüssigkeit verdichtet werden, welche bei — 110° noch nicht erstarrt.

Wasser nimmt dasselbe unter Wärmeentwickelung auf, auch krystallisirter Borax, Bittersalz ober Glaubersalz absorbiren bas Gas.

Nach H. Deicke absorbirt 1 ccm Wasser bei 0,76 m Barometerstand es entsteht eine Salzsäure von:

```
und 0° 525,2 ccm HCl; 1,2257 spec. Gew. und 45,148 Proc. HCl

" 12° 471,3 " · " 1,2148 " " " 43,277 " "

" 18° 451,2 " " 1,2064 " " " 42,344 " "

" 23° 435,0 " " 1,2014 " " " 41,536 " "
```

Nach Roscoe und Dittmar (Gmelin=Kraut I, 2, 383) absorbirt 1g Wasser unter constantem Druck von 0,76 m Barometerstand

bei 00 0,8	325 g H Cl	bei 320	0,665 g	H Cl
, 4 ⁰ 0,8		" 36°	0,649 "	n
$, 8^0 \ldots 0,7$	'83 " "	" 40°	0,633 "	מ
$, 12^{0} \dots 0,7$	762 " "	, 44º	0,618 "	77
$, 16^{0} \dots 0, 7$	'42 " "	$_{n}$ 480	0,603 "	n
$, 20^{\circ} \dots 0,7$	'21 " "	$_{n}$ 52^{0}	0,589 "	n
$, 24^{\circ} \dots 0,7$	'00 " "	, 56°	0,575 "	n
$_{n}$ 28^{0} \ldots $0,6$	882 " "	" 60°	0,561 "	n

An der Luft verliert die stärkere Salzsäure abhängig von der Temperatur mehr oder weniger von ihrem Gehalt und kommt bei 15° nach Bineau auf 25,2 Proc. Reingehalt, beim Kochen sogar auf 20,17 Proc. (nach Roscoe und Dittmar auf 20,24 Proc.), von welchem Grade ab sie mit einem Siedepunkte von 110° unverändert destillirt; schwächere Säure gelangt durch Verdampfen auf den nämlichen Grad.

Die Verbindung $HCl+2H_2O$ scheidet sich beim Einleiten von salzsaurem Sas in concentrirte auf — 22^o abgekühlte Salzsäure unter Steigen der Temperatur auf — 18^o in Krystallen ab, die aus der Flüssigkeit genommen aber sofort schmelzen und rasch salzsaures Sas abgeben.

Spec. Gew. und Gehalt der wässerigen Salzsäure nach J. Kolb (Compt. rend. 74, 337; Dingl. pol. J. 204, 322; Wagner's Jahresb. 1872, 260).

Grade a u m é	Spec.	100 Thle. enthalten	100 Thle. enthalten bei 15°					
Gra Bau	Spec. Gew.	bei 0º HCl	H Cl	Säure von 20° B.	Säure von 210 B.	Saure von 220 B.		
1	1,007	1,4	1,5	4,7	4,4	4,2		
2	1,014	2,7	2,9	9,0	8,6	8,1		
3	1,022	4,2	4,5	14,1	13,3	12,6		
4	1,029	5,5	5,8	18,1	17,1	16,2		
5	1,036	6,9	7,3	22,8	21,5	20,4		
6	1,044	8,4	8,9	27,8	26,2	24,4		
7	1,052	9,9	10,4	32,6	30,7	29,1		

Grade Baumé	Spec.	100 Thle. enthalten	10	100 Thle. enthalten bei 15°					
Grabe Baum	Sew.	bei 0º HCl	HCl	Saure von 20° B.	Säure von 21°B.	Säure von 22° B.			
8	1,060	11,4	12,0	37,6	35,4	33,6			
9	1,067	12,7	13,4	41,9	3 9,5	37,5			
10	1,075	14,2	15,0	46,9	44,2	42,0			
11	1,083	15,7	16,5	51,6	48,7	46,2			
12	1,091	17,2	18,1	56,7	53,4	50,7			
13	1,100	18,9	19,9	62,3	58,7	55,7			
14	1,108	20,4	21,5	67,3	63,4	60,2			
15	1,116	21,9	23,1	72,3	68,1	64,7			
16	1,125	23,6	24,8	77,6	73,2	69,4			
17	1,134	25,2	26,6	83,3	78,5	74,5			
18	1,143	27,0	28,4	88,9	83,0	79,5			
19	1,152	28,7	30,2	94,5	89,0	84,6			
19,5	1,157	29,7	31,2	97,7	92,0	87,4			
20	1,161	30,4	32,0	100,0	94,4	89,6			
20,5	1,166	31,4	33,0 -	103,3	97,3	92,4			
21	1,171	32,3	33,9	106,1	100,0	94,9			
21,5	1,175	33,0	34,7	108,6	102,4	97,2			
22	1,180	34,1	35,7	111,7	105,3	100,0			
22,5	1,185	35,1	36,8	115,2	108,6	103,0			
23	1,190	36,1	37,9	118,6	111,8	106,1			
23,5	1,195	37,1	3 9,0	122,0	115,0	109,2			
24	1,199	38,0	39,8	124,6	117,4	111,4			
24,5	1,205	39,1	41,2	130,0	121,5	115,4			
25	1,210	40,2	42,4	132,7	125,0	119,0			
25,5	1,212	41,7	42,9	134,3	126,6	120,1			

Nach Kremers (Pogg. Ann. 108, 115) ist die Beränderung im Bolum einer Salzsäure, 19,5° C. als Normaltemperatur angenommen, die folgende:

Grade Celsius	Spec. Gew. 1,0401 Procentgehalt 8,9	1,0704 16,6	1,1010 25,5	1,133 35,8	1,1608 46,6
00	0,99557	0,99379	0,99221	0,99079	0,98982
19,50	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000	1,00000
400	1,00707	1,00781	1,00877	1,00990	1,01063
60°	1,01588	1,01665	1,01794	1,01969	1,02108
800	1,02639	1,02676	1,02791	1,02986	
1000	1,03855	1,03801	1,03867	1,04059	

Um das specifische Gewicht bei einem der angegebenen Grade unter oder über dieser Normaltemperatur zu sinden, hat man das spec. Gew. bei 19,5° nur durch das Volumen bei der betreffenden Temperatur zu dividiren. So würde eine Salzsäure von 25,5 Proc. HCl, die bei 19,5° das spec. Gew. von 1,101 = 13° B. zeigt,

bei
$$0^{\circ} \frac{1,1010}{0,99221} = 1,109$$
 spec. Gew. = 14,1°B.

 $100^{\circ} \frac{1,1010}{1,03867} = 1,060$ spec. Gew. = 8°B.

haben.

Boussingault (Compt. rend. 75, 593) und C. Hensgen (Ber. chem. Ges. 9, 1671) haben durch directe Bersuche die Zersetbarkeit verschiedener Sulfate durch H Cl bei höherer Temperatur nachgewiesen. Siehe auch S. 349 und Chem. Ind. 1878, 14 und 239.

Für die Gewinnung der Salzsäure als Handelswaare tritt die doppelte Aufgabe entgegen, die Säure so vollständig als thunlich und doch auch wieder in möglichst reiner und concentrirter Form in wässerige Lösung überzussühren. Es wird dies um so leichter zu erreichen sein, je niedriger die Temperatur der Gase ist und je weniger dieselben Luft einschließen, Bedingungen, die bei den Musselösen besser erfüllt sind als bei den Flammösen. Letztere haben überdies den Uebelstand, die Säure durch die Producte der Verbrennung, namentslich Ruß, zu verunreinigen, weshalb man hier zur Heizung des Calcinirraumes meist Coaks statt der Steinkohlen anwendet. Da eine immer gleichmäßige Entswickelung der Salzsäure wie beim Mactears Dsen sür die Absorption besonders günstig ist, sind in ihrer Wirkung ähnliche kleine Chargen den großen stets vorzuziehen.

Seit 1836 sind zu den sonst gebräuchlichen Condensationsapparaten nach Art der Woulff'schen Flaschen, durch Gossage ersunden, die Coaksthürme hinzugekommen, welche namentlich für die Condensation der aus dem Calcinir-raume stammenden Säure große Wichtigkeit erlangt haben. Häusig werden diese Gase nach Abkühlung durch eine längere Leitung direct einem derartigen Thurme zugeführt, während man die leichter condensirbaren Pfannengase zunächst eine Anzahl von Waschgefäßen passiren läßt.

Da Gußeisen von salzsaurem Gas um so weniger angegriffen wird, je heißer das letztere ist, darf die Leitung auf die ersten 8 dis 12 m Entsernung mit gußeisernen Rohren ausgeführt werden; auf größere Entsernungen hin, oder sobald die Abkühlung einen gewissen Grad erreicht hat, sind Thon= oder Steinsleitungen vorzuziehen.

Fig. 113 A und B zeigen im Maßstabe von 1,5 cm = 1 m eine derartige Leitung in säurefestem Sandstein. Der Grundstein p ist rinnenförmig aus



A

Fig. 113.



gehöhlt und wird nach oben durch den flachen Decktein o abgeschlossen; die einzelnen Stücke der Deckplatte und der Rinne greisen durch Falze q in einander und sind durch ein geschmolzenes Gemenge von gesochtem Theer und Theerpech verkittet und ausgegossen; in dieses eingetauchtes Werg dient zur Ausstüllung etwaiger von außen her gebliebener Klunsen. Der S. 322 erwähnte Theerthonkitt ist nur verwendbar, soweit die Salzsäure gasförmig ist; slüssige weicht denselben auf und führt den Theer mit fort, der dann als diese Schicht auf der Flüssigkeit die Aufnahme des Gases behindert.

Much hart gebrannte Steingutrohre ober in Theer getochte faurefeste Chamottesteine, die wie oben vertittet werben, bienen jur Berftellung ber Leitung,

Fig. 114.

bei beren Anbringung man gleich so hoch über ben Ofen herauszugehen hat, daß ein durchschnittlicher Fall von 3 bis 4 cm auf ben Meter herauskommt und namentlich alle Dichtungsstellen gut zugänglich bleiben.

Eine ber Luft gut ausgesetzte Leitung tann bas Gasgemenge um 50 per Meter Länge abfühlen; im Winter selbstverftänblich wirksamer als im Sommer.

Als Condensationsapparate werden in England mehr die Steinkufen benutt (auch bei Borfter & Gruneberg in Coln) auf dem Continente mehr hart gebrannte Steingutflaschen (Bombonnes oder Touries). Siehe Fig. 114

und 115 im Maßstabe von $3\,\mathrm{cm} = 1\,\mathrm{m}:\ A$ eine solche von außen, B und C brei weitere im Durchschnitt mit ihren Berbinbungsrohren, von benen die bei B

Rig. 115.

noch besonders burch Luftkuhlung wirken. Das durch diese Rohre von g nach f eireulirende Gas verfolgt die umgekehrte Richtung, wie das Condensationswasser, welches burch die seitlichen Stutzen k und dieselben verbindende kurze Glasrohre k mit Gummistopfen von einem Ballon zum anderen gelangt.

Damit immer nur die concentrirteste Flüssigkeit den Weg nach dem Ende hin sindet, wo das Abziehen der starken Säure durch eingelegte Heber, oder am Grunde vorhandene Stußen statthat, ist je ein heberartiges Rohr i nach dem Boden hingeleitet, durch welches der Strom ed zur nächsten Flasche übersteigen muß; die Rohre haben jedoch den Uebelstand, sich leicht zu verstopfen und dann die Circulation zu behindern. Es ist von Bortheil, wenn der eine Schenkel der Berbindungsrohre l und m etwas mehr zur Flüssigkeit herabreicht, doch müssen Borsichtsmaßregeln getroffen sein, welche ein zu hohes Steigen des Niveaus der Flüssigkeit n verhindern; die gleichmäßige Abnahme der Wärme der einzelnen Bombonnes in der Richtung des Gasstromes leistet die beste Gewähr, daß die Circulation nirgends unterbrochen ist.

Da wo das Gas aus der Leitung direct in Bombonnen geführt wird, sind die ersten durch die innen viel höhere Temperatur als außen sehr dem Springen ausgesetzt. Ortlieb fand in Croix, daß ein bloßes Ueberstreichen dieser ersten Bombonnen mit dick gekochtem Theer sie unempfindlicher gegen diese Temperaturseinstlisse machte.

Bei genügender Anzahl bieten diese Flaschen die wirksamste Condensation dar, doch wurde ein Muffelofen gewöhnlicher Dimensionen 40 bis 50 derselben nöthig machen.

Fig. 116 zeigt im gleichen Maßstabe den Uebertritt des Gases a aus der letten Bombonne in einen mit Coaks c gesüllten niedrigen Steinzeugthurm, worin es einer weiteren Waschung unter inniger Berührung mit dem herabträufelnden Wasser unterliegt. Zur Vertheilung des bei d ankommenden Wassers dient die durch oben und unten vorhandene Drahtspitzen drehbar aufgestellte Kupferröhre f, welche nach Art des Segner'schen Wasserrades dasselbe unter Drehung in zwei Reihen in dem Thonaussate g vorhandene Abtheilungen einsließen läßt. Nach dem Herabrinnen über die Coaks sammelt es sich unterhalb des Lochbodens e und gelangt bei d zum Absluß nach der Bombonne, während das nun von Salzsäure genügend freie Gas am oberen Ende des Thurmes durch das Rohr a nach dem Schornstein geleitet wird.

Fig. 117 bringt in doppelter Bergrößerung A den Thonaufsatz g mit den runden Kalotten, beide in halber Höhe durchschnitten gedacht, sowie B im Duerschnitt eine der Abtheilungen desselben, welche den Absluß des Wassers durch ein mit Kork eingesetztes Glasröhrchen zeigt. Um jedes Entweichen von Gas zu verhindern, werden die glockenförmigen Kalotten mit ausgefranztem Kande über die Abslußröhrchen hinweggestülpt.

Das Dichten der Rohrverbindungen geschieht hier entweder durch in die Muffen gleichzeitig mit eingeschobene Gummiringe oder durch Eindrücken von Hanf und darauf Ausgießen mit der geschmolzenen Theer- und Theerpechmischung.

Fig. 118 und Fig. 119 (a. S. 398) bringen im Maßstabe von $1 \, \mathrm{cm} = 1 \, \mathrm{m}$ Sandsteinkufen sowie einen Waschthurm aus Sandsteinplatten. Ueber die Hellung dieser Gefäße und über den Bezug der Platten, sowie der hart gebrannten Steingutwaaren, siehe beim Brom S. 322 und 325.

Fig. 116.

Bon den beiden Waschtrögen, Fig. 118, mit überstehender Bodenplatte m ist I bedeckt, II offen, beide von oben gesehen. Bei Fig. 119 sind zwei solche von der Seite und theilweise durchschnitten bar-Fig. 119. gestellt. Auch hier verfolgt die am Grunde des Thurmas untarkalle der Lachulatta a Ch. Commaliebe

> en , a n: ige bie

je: m fit tte

en Mg ler

ne et en

18 M

in

111

te er be

地番で

thurmes, welcher zum Herableiten und Kühlen des Gases bestimmt ist und öfters den Borzug vor einem einfachen Rohre verdienen dürfte, da er nur eine sehr Fig. 120.

geringe Menge Baffer zur Speisung bebarf und wo schwacher Zug ift, benjelben nicht fiort.

Fig. 121 zeigt, A von oben, B von der Seite gesehen, einen ber Teller vergrößert. Das burch d einfliegende Wasser bleibt in flacher Schicht auf ben

Fig. 121,

A

В

Tellern a ftehen, welche burch die Ringe b getragen find und burch die Ueberlaufröhrchen e die Fluffigkeit weiter geben.

Mit Rauch gemengte Gase sett man häusig vor dem Eintritt in die Condensationsapparate einem seinen, durch einen Brausekopf vermittelten Regen aus, der, wenn das Gas noch heiß genug ist, zunächst nur jene Unreinlichkeiten niedersschlägt. Wo die Oertlichkeit eine lange Leitung nicht gestattet, läßt man die Gase zur besseren Abkühlung wohl auch zunächst in Steintröge oder in einen Coalsthurm und erst von hier in Bombonnen treten, aus deren letzter dieselben dann noch einen zweiten Waschthurm durchlausen, ehe sie nach dem Schornsteine gelangen. Der

erste Thurm erhält in diesem Falle nur 1/3 bis 1/4 des für die Gewinnung einer starten Säure zulässigen Wassers, der lette dagegen 4/5 dis 3/4 desselben, damit der erste sofort eine Säure von 21°B., der lette aber eine solche von 5 dis höchstens 8° ergäbe, welche dann am hinteren Ende des Systems eintritt und dasselbe durchläuft. Sine zu große Häufung von Apparaten, namentlich von niedrigen Waschthürmen, ist zu vermeiden, weil sie durch Beeinträchtigung des Zuges nachtheilig wirken kann.

Ch. Bigg (engl. Batent) will die Austreibung der Salzsäure, sowie beren Conbensation burch Einleiten überhitten Dampfes in die Defen erleichtern.

Als Controle für die gute Condensation kann neben der Ausbeute an Salzsäure die Untersuchung der nach dem Schornstein abziehenden Gase dienen, von denen man ein gewisses Bolumen in sehr langsamem Strome durch schwache Sodalösung streichen läßt; nach dem englischen Gesetz von 1874 sollen im Cubikmeter dieser Luft nicht über 0,454 g HCl enthalten sein.

Durch Nebel oder schwache Regen kann selbst bei 50 m hohen Schornsteinen die Salzsäure in wesentlich concentrirterer Form wieder auf die Erde herabgeführt werden und so dem Pflanzenwuchs schaden. Am empfindlichsten dagegen sind Bäume und Sträucher, besonders die Hainbuche, Paselnuß, Eiche und Buche, am wenigsten empfindlich die Erle und der Hopfen.

Die Säure von circa 21°B. wird aus den ersten Bombonnen entweder continuirlich oder in regelmäßigen Zeitabschnitten durch Einlegen eines Hebers in die vorher tarirten Ballons abgelassen, und stellt eine rauchende, durch Eisensgehalt immer mehr oder weniger gelb gefärbte Flüssigkeit von stechendem Geruch dar, die erst unter dem Gefrierpunkte des Quecksilbers zu einer butterartigen Masse erstarrt.

Die Ballons fassen nach ber Größe je 75 bis 90 kg Salzsäure und kosten per Stück 1,40 Mt. bis 1,50 Mt., wozu noch 0,89 Mt. sür Emballage und Bruch kommen. Hierbei ist der Korb mit 70 Pf., Roggenstroh zum Einsehen und sür Strohseil zum Ueberlegen 12 Pf. und das Einsehen sowie der Bruch (2 Proc.) mit 7 Pf. berechnet. Die Thonstöpsel werden in eine geschmolzene Mischung von Schwefel und Steinpulver getaucht und in den Hals eingedrück, der dann noch durch ein Stück Saczeng überbunden wird. Bei Retournirung alter Ballons werden die Körbe nicht vergütet, weil dieselben, namentlich im Sommer, rasch morsch und brüchig werden, so daß trop neuer Henkel und sonstiger Reparaturen oft auf dem Transporte noch ein Theil in Ueberkörbe à 1 Mt. gesetzt werden müssen, um stärkeren Bruch zu verhüten.

Auch das Theeren der Körbe verhindert das Brüchigwerden nicht, besser bewährt sich das Einsetzen in Tonnen mit eisernen Reisen oder in Körbe aus netzsörmig verbundenem Bandeisen von 2 cm Breite. Oft springen bereits einzelne Ballons beim bloßen Stehen in der Sonne, weshalb es räthlich ist, jeden derselben auf vier alte flach liegende Mauersteine zu setzen, damit nicht die Korbböden der umstehenden Ballons darunter leiden.

Neuerdings sollen sich mit Guttapercha oder Hartgummi ausgefütterte Fässer zum Transport der Salzsäure gut bewähren.

Vorster & Grüneberg (D. R.-P. Nr. 24748) mengen starke Säuren mit Kieselguhr oder Asbest, welche mit ihrem vierfachen Gewicht der Säure zu einer teigförmigen, in Fässer verpackbaren Masse gestehen.

Prüfung der Salzsäure. Chlor wird durch die blaue Färbung erkannt, welche die Säure mit Stärkekleister und jodatfreiem Jodkalium giebt; Arsen ist in Form des leichtflüssigen As Cl₃ immer darin, wenn die Schweselssäure solches enthielt, besonders in der Pfannensäure, die oft 1 g im Kilogramm der Säure enthält. Durch Einleiten von Schweselwasserstoff in die verdünnte Säure fällt gelbes Schweselarsen, As₂S₃. Eine Lösung von Jod in Jodkalium

wird nach Hilger und Hager (Wagner's Jahresb. 1875, 445) sowohl bei Sehalt von Arsen wie von schwestiger Säure unter Bildung von Schweselsäure und Arsensäure entfärbt; war erstere vorher durch Chlorbarium entsernt, so fällt nun von neuem Bariumsulfat aus, die Lösung giebt bei Gehalt an letzterer mit Zink Arsenwasserstoff, welcher durch die Schwärzung eines mit Silberlösung besseuchteten Papierstreisens zu erkennen ist. Schweslige Säure giebt beim Einsleiten von Schweselwasserstoff eine Trübung von abgeschiedenem Schwesel, mit Zinnchlorür einen gelblichen Niederschlag von SnS2.

Reinigung ber Salzfäure von Schwefelfäure.

Die Zuderfabriken, welche die Salzsäure zum Waschen der Knochenkohle verwenden, fürchten, daß ein Gehalt an Schwefelsäure durch Niederschlag von Gyps nachtheilig werden könnte; für diesen Gebrauch wird daher die Salzsäure bis auf 1/100 Proc. von der Schwefelsäure befreit. Am besten dient hierzu der Witherit, wie er in Hexham, nahe Darlington in Nordengland, vorstommt und durch John Cameron Swan in Newcastle bezogen werden kann; 1873 gaben dieselben frei ins Schiff auf den Tyne geliesert:

Reingehalt Große Stüde (best lump) . . . zu 63 shill. per ton 90 bis 95 Proc. Nußgroße Stüde (small pieces) . " 58 " " " 85 " 90 " Gruß (ordinary small) " 47 " " " 80 " 82 "

Franco Staffurt stellten sich die beiden ersten Sorten zu 8,50 Mt. und 8 Mt. per 100 kg.

Salzsäure von 21°B. entnimmt dem Witherit fast ausschließlich daneben vorhandenes Calciumcarbonat, dagegen geht eine Salzsäure von 9°B., wie dieselbe in den Bombonnen im hinteren Drittel des Condensationssystems vorhanden ist, bei gewöhnlicher Temperatur mit Witherit im Ueberschuß unter Abscheidung eines vorher aufgenommenen Gehaltes an Thonerde und Eisenoryd sehr rasch in eine gesättigte Lösung von Chlorbarium über, die hier 32°B. wog und von der 1 Liter 127,18 g SO₃ entsprach.

Die von den Muffelöffen gewonnene gemengte Salzsäure enthielt im Mittel bei 20°B. in Staßfurt 0,38 Proc. SO₃, im Liter also 4,408 g berselben; $34^2/_3$ Liter der obigen Lösung genügten demnach zur Reinigung von 1 chm dieser Säure. Die Fällung wurde in einem Sandsteintroge vorgenommen, nach dem guten Absetzen die Säure klar abgehebert und in Ballons gefüllt.

An Witherit kostete diese Reinigung per 100 kg der Säure also nur $6^2/_3$ Pf.; dabei wurde dieselbe per 100 kg mit etwa 5 Mt., ohne den für 100 kg mit 2,84 Mt. in Anrechnung zu bringenden Ballon, bezahlt, während man für die nicht gereinigte Säure im Mittel nur 3 Mt. erhielt und im Sommer, wo die Ballonkörbe beim Stehen sehr litten, oft auch größere Partien zu $1^1/_2$ bis 2 Mt. auf weitere Entsernungen hin abgeben mußten, wobei durch Bruch u. s. w. östers noch Geld zugesetzt wurde.

Da jebe ber in ber Umgegend von Staßfurt zahlreichen Zuckerfabriken jährlich mehrere hundert Ballons Salzsäure nöthig hat, war es mir 1873 bort gelungen, einen guten Antheil der producirten Salzsäure als schwefelsäurefreie zu verkaufen. Als sonstige Verwendung en der rohen Salzsäure sind zu nennen: Herstellung des Chlors für Chlorkalk und chlorsaures Kali; Gewinnung des phosphorsauren Kalks bei der Leimfabrikation; Darstellung von Blanc sire und Berlinerblau; Regeneration des Schwefels aus Sodarücksänden; Löthen von Zink und Verzinnen des Eisens, sowie Entzinnen des Weißblechs; Darstellung der Kohlensäure und des Wasserstoffgases; Reinigen von Sand und Thon sür Glasindustrie und Keramik; Industrie der Theerfarben, besonders des Alizarius und Resorcius; Reinigung des Weinsteins und Gewinnung der Borsäure; sür hüttenmännische Zwecke; zur Zerlegung von Kalkseisen; zu Kältemischungen u. s. w.

Zum Gebrauch im Laboratorium wird die rohe Salzsäure in einem kugelrunden Ballon mit ihrem Aequivalent Schwefelsäure von 66°B. unter Umschwenken gemischt und das beim allmäligen Erhitzen dis zum Kochen entweichende Gas in abgekühltes destillirtes Wasser eingeleitet, die dieses durch Ausgabe von Dämpfen seine Sättigung anzeigt.

Die Entfernung des Arsens kann in der auf 16°B. verdünnten rohen Salzsäure entweder durch Einleiten von Schwefelwasserstoff oder durch wiederholtes Einstellen blank gescheuerter Kupferbleche geschehen, auf welche sich Arsen niederschlägt. Schweslige Säure muß im letzten Falle vorher durch Zugabe von wenig Braunstein oder Kaliumchlorat entfernt worden sein.

Betrieberesultate und Qualität des Raliumsulfats.

Der Theorie nach sind für die Gewinnung von 100 Thln. Kaliumsulfat 85,6 Thle. reines Chlorkalium nöthig, was einer Ausbeute von 116,8 Proc. bes Chlorkaliums an Kaliumfulfat gleichkäme. An Schwefelfäure verlangen 100 Thle. KCl 53,64 Thle. SO3 und sollten 48,89 Thle. Salzsäure HCl ergeben; bemnach würden 85,6 Thle. KCl beanspruchen: 45,91 Thle. SO3 oder 75,27 Thle. Saure von 58° B., resp. 72 Thle. Saure von 60° B., was einer Ausbeute an 41,84 Thln. HCl = 138 Thln. Salzfäure von 20° B. entspräcke. Trop unvermeiblicher Berlufte und ber nie ganz vollständigen Umsetzung geht das in der Praxis gewonnene Quantum Sulfat oft sogar noch über die obige Bahl hinaus, weil theils mechanisch (0,25 bis 0,45 Proc.), theils in löslicher Form (0,75 bis 1,5 Proc.) Stoffe aus dem Material der Schale und des Ofens aufgenommen werden, wozu bei Flammöfen auch noch etwas Flugasche tritt. Außerdem enthält die Masse aber auch Pyrosulfat, K. S. O., und Bisulfat, KHSO4, neben unzersetztem Chlorkalium und die aufgenommenen Stoffe, Ralt, Gifen und Thonerde sind in der geglühten Masse vielleicht theilweise als Chlorverbindungen vorhanden, so daß es sich erklärt, warum die Lösung des Sulfats beim Erhipen einen Theil jener Bestandtheile abscheibet. Die Bestimmung der freien Gaure geschieht durch Neutralisiren mit titrirter Natronlauge, die des Kaliumgehaltes wie S. 229 angegeben, nachbem vorher bie Lösung burch Rochen mit einem

geringen Ueberschuß reinen Natriumcarbonats von den aufgenommenen Stoffen gereinigt war. Um die Menge des Eisenoryds und der Thonerde zu ersahren, wird zur kalt bereiteten Lösung etwas Chlorwasser oder Bromwasser und dann Ammoniak hinzugesügt, im Filtrate kann dann der Kalk durch Ammoniumoralat gefällt und nach dem Glühen mit Ammoniumsulstat als Calciumsulstat gewogen werden. Zur Chlordestimmung neutralisirt de Konind (Revue univers. 35, 366 und 39, 394; Lunge, Sodaind. 12) die Lösung statt durch Natriumscarbonat durch Borarlösung. Die Wasserbestimmung würde, nach Analogie von dessen Versahren sür Natriumsulsat, so auszusühren sein, daß man im bedeckten Platintiegel (am besten wohl unter mehrmaligem Zugeben kleiner Wengen Ammoniumcarbonats) 2 g des Sulsats dis zum Schweszen erhist. Bon dem hierbei entstandenen Gewichtsverlust wird dann die freie Schweselsäure abgezogen, weiter aber sür 1 Thl. verschwundenen Chlorkaliums (durch Titriren des calcinirten Productes zu sinden) je 0,168 Thle. als Differenz des sür die entwichene Salzsäure verbrauchten Schweselsäurehydrats.

Der in der Praxis angewendete Ueberschuß an Schwefelsäure beträgt bei Flammösen und Muffelösen 3,5 bis 5 Proc. der theoretisch anzuwendenden Schwefelsäure, beim mechanischen Ofen von Jones und Walsh 1 bis 2 Proc. und beim Mactear=Ofen höchstens 1 Proc.

Dabei enthält bas gewonnene Product bei guter Arbeit:

Bei Muffelöfen unzersetztes KCl 1 bis 2 Proc., freie SO, 2 bis 3 Proc.

"Flammöfen " " 1/2 " 1 1/2 " " " " 1 " 2 "
" Jones' Ofen " " 1/2 " 1 " " " " " 1/2 " 1 "

"Mactear's Ofen " " — " 1/2 " " " — " 1/2 "

Soll ein Minimalgehalt des unzersetzten Chlorkaliums garantirt werden, so verwenden die Fabriken öfters einen noch größeren Ueberschuß an Schwefelsäure.

An Salzsäure werden gewonnen bei Flammöfen meist nur 70 bis 75 Proc. der theoretischen Ausbeute; bei besonders guter Einrichtung und sorgfältiger Arsbeit steigt diese Zahl hier nur selten, öfters dagegen bei Musselösen auch über 90 Proc. herauf. Der Jones Dsen hat bei operationsweisem Betriebe wenig vor jenen Desen voraus, dagegen wird durch die immer gleichmäßige Wärme und Gasentwickelung im Mactear Dsen die Condensation der Säure sehr ersleichtert, so daß bei Vorster & Grüneberg 95 Proc. der theoretischen Menge als Jahresdurchschnitt gewonnen werden.

Bon den sonstigen Unkosten betragen die Löhne und die Gehälter des Aufsehers per 100 kg des Sulfats bei Handbetrieb eirea 0,65 dis 0,72 Mt., wovon je nach der Größe der Fabrikation 1/5 dis 1/3 auf die Gewinnung der Salzssäure entfällt; beim MactearsOfen sind die Löhne etwa auf die Hälfte oder 1/4 dieser Summe anzuschlagen.

Wie die Löhne stellt auch der Kohlenverbrauch sich etwas höher als bei Natriumsulfat, da die Zersetzung des Bisulfats hier etwas schwieriger vor sich geht. Bei Muffelösen sind von westphälischen Stücktohlen für 100 kg Sulfat eirea 45 kg nöthig, von billigeren sächsischen Nußkohlen wurden in einem Falle 55 kg verbraucht; bei Flammösen, welche in der nämlichen Zeit reichlich 1/3

mehr Sulfat als jene produciren, genügen 20 bis 25 kg Coaks, wozu bei bes sonderer Pfannenfeuerung noch 15 kg Steinkohlen kommen. Der Minders verbrauch des Mactear'schen Ofens dürfte durch den für die Maschine nöthigen Dampf aufgewogen werden.

Die allgemeinen Unkosten incl. der Reparaturen sind auf 0,50 bis 0,75 Mt.

anzuschlagen, wovon 1/4 bis 1/3 auf Pfannenbruch kommt.

Siehe hierzu die Aufstellung über die Betriebsanlagen in Lunge, Sodas industrie 911, auch die vergleichende Uebersicht der Resultate Dingl. pol. 3. 246, 384.

Blügel nimmt (Dingl. pol. J. 233, 55), wohl aus der Praxis gegriffen, die Kosten für die Darstellung des Kaliumsulfats wie folgt an:

100 kg Chlorkalium (von 95 bis 98 Proc.) frei Fabrik	13,50	Mf.
85 " Schweselsäure 60° B. (bei Selbstdarstellung à 4,5 Mt.		
per 100 kg)	3,83	77
25 " Coats (à 1,90 Mt. per 100 kg)	0 48	n
Arbeitslöhne	0,80	ħ
Reparaturen, Amortisation und allgemeine Unkosten	0,80	77
in Summa	19,41	Mt.
Producirt 110 kg Salzsäure 20° B. (à 0,50 Mt. per 100 kg) .	0,55	7
bleiben	18,86	Mt.

Da 117 kg Kaliumsulfat erhalten wurden, ergiebt dies für 100 kg desselben 16,12 Mt. Selbsttosten.

Gegenwärtig stellen sich bereits in Staßfurt 100 kg Chlorkalium von 98 Proc. Reingehalt auf 14,50 Mt., wozu also noch die Transportkosten kämen; auch ist die Schwefelsäure sehr billig angenommen, da sie zu diesem Preise nicht zu kaufen sein würde.

Nachstehend folgt die Analyse eines gut gearbeiteten, aus einem derartigen Chlorkalium gewonnenen Kaliumsulfats:

Kaliumsulfat	•	•	•	•	•	•	•	•	95,00 Proc.
Natriumsulfat	•	•	•	•	•	•	•	•	0,50 "
Chlorkalium.	•	•	•	•	•	•	•	•	1,50
Schwefelfäureh	ŋbr	at	•	•	•	•	•	•	- -
Ralt, Thonerde	u	nd	Gis	eno	thp	•	•	•	0,81
Unlösliche The	ile	•	•	•	•	•	•	•	0,35 ,
, ,						· · <u>-</u>			100.00 Broc.

Alles vorhandene Chlor ist hier als Chlorkalium berechnet, weil es bei der Berarbeitung auf Potasche als solches wieder auftritt; als Schwefelsäurehydrat ist dagegen der durch Chlorbarium gefundene Säureüberschuß nebst dem gestundenen Wasser aufgeslihrt worden. Gewöhnlich wird nur noch dem Kalk der ihm als CaSO4 zugehörige Antheil der Schwefelsäure aufgerechnet, daneben aber die wirklich in freiem Zustande gefundene Säure als Schwefelsäure ans gegeben; die hier also geringer sein würde, in anderen Fällen aber auch noch wesentlich höher ist.

Im Handel wird das Kaliumsulfat immer auf der Basis von 90 Proc. Reingehalt verkauft, die gegenwärtig pro $100 \, \mathrm{kg}$ 19 Mt. und bei kleinen Posten auch 20 Mt. tosten. Wegen der Verrechnung des Chlorgehaltes treten dann immer specielle Abmachungen ein, die gewöhnlich dahin lauten, daß bei genügend vorhandener Schwefelsäure der gesammte Kaligehalt als Kaliumsulfat in Rechenung kommt, vorausgesetzt, daß der Chlorgehalt, als KCl berechnet, beispielsweise 2 Proc. nicht überschreite; ein über 2 Proc. gesundener Gehalt an KaCl würde dann einsach gestrichen und weiter gar nicht entschädigt werden.

Die früher häufigen Verträge zur Umwandlung von Chlorkalium für Potsaschefabriken wurden meist unter ähnlicher Umsetzungsgewähr abgeschlossen.

Für 100 kg Chlorkalium kamen 115 kg Kaliumsulfat zur Ablieferung und es wurden etwa 9 Mt. an Umsetzungskosten vergütet.

In Wirklichkeit stellten sich diese Kosten 1873 auf eirea 8,50 Mk., wobei die Schwefelsäure mit 5,50 Mk. und die sonstigen Kosten mit 3 Mk. in Rechenung zu ziehen waren.

Die von Goslar in verbleiten Cylindern bezogene Schwefelsäure veranslaßte eine ungesähr mit dem Nettogewichte der Schwefelsäure übereinkommende Tara; der Preis derselben betrug bei Abnahme großer Posten 5,05 Mk. per 100 kg, wozu noch 1,45 Mk. an Fracht bis Staßfurt kamen.

Später ging die Umsetzung des Chlorkaliums fast ausschließlich an Fabriken über, welche die Schwefelsäure selbst producirten und nun Potasche an Stelle von Soda fabricirten; im Jahre 1883/84 dürfte das Quantum derart gewonnenen Kaliumsulfats wohl etwa 25 Millionen Kilogramm betragen haben und die gleicher Zeit dargestellte Salzsäure 20 bis 25 Millionen Kilogramm.

Bei der weiteren Ausbreitung der Gewinnung von Soda nach dem Ammoniakverfahren bot diese Salzsäure einen willkommenen Ausgleich und im gegenwärtigen Jahre, wo die Potascheproduction in Folge der sehr niederen Preise wohl eingeschränkt worden ist, macht sich zunächst eine verstärkte Nachfrage nach Salzsäure geltend.

Potasche aus Kaliumsulfat ober Chlorkalium gewonnen.

Raliumcarbonat $KOCO^2 = K_2CO_3$.

Das Kaliumcarbonat stellt ein weißes, mit Begierde Feuchtigkeit anziehens bes und damit zerfließendes Pulver dar von 2,29 spec. Gew. (Natriumcarbonat = 2,476).

Der Schmelzpunkt liegt nach Carnellen (1876) bei 8340 ± 10 (für Natriumcarbonat bei 8140); ber Erstarrungspunkt bei 8320 ± 60.

Unter Luftabschluß mit Kohle geglüht wird es zu Kaliummetall reducirt; mit seinem halben Gewicht Schwefel zusammengeschmolzen liefert es Schwefelsleber, ein Gemenge von Schwefelkalium und Kaliumhpposulfit.

Ralfmilch in Ueberschuß entzieht einer Lösung von Kaliumcarbonat die gesammte Kohlensäure, wenn diese bei kalter Behandlung nicht über 1,089, beim Kochen nicht über 1,12 spec. Gew. hat, unter Dampfdruck darf dieselbe noch concentrirter sein; in Lösung bleibt Kalihydrat, KHO. An den von G. Lunge und Jak. Schmid (s. Ber. chem. Ges. 18, 3286) gefundenen, gegentheiligen Kesultaten für Natron dürfte mangelhaftes Umrühren beim Versuch unter Druck die Schuld tragen.

Aus einer warm bereiteten Potaschelösung von 1,62 spec. Gew. krystallisirt, besonders im Winter, $K_2CO_3 + 2H_2O$ in Taseln des monoklinen Systems, die 20,65 Proc. Krystallwasser enthalten; bei mäßiger Wärme zur Trockne gebrachte Potasche mit etwas geringerem Wassergehalt (hydratirte Potasche) zeigt ein schwächeres Anziehungsbestreben für Feuchtigkeit; aus sodahaltigen Potasches lösungen scheidet sich im Winter gern ein Doppelsalz von der Zusammensetzung

K2CO3, Na2CO3 + 12H2O in großen, harten Krhstallen bes monoklinen Spstems ab.

Mit überschüssiger Kohlensäure behandelt, geht die Potasche in luftbestänsdiges Kaliumbicarbonat über, $KO2CO^2 + HO = KHCO^3$, welches in durchsichtigen monoklinen Säulen krystallistet, in seuchtem Zustande aber schon Kohlensäure verliert und in Lösung zwischen 60 und 70° den gesammten Ueberschuß derselben abgiebt.

Rammelsberg (Ber. chem. Ges. 1883, 273) fand aus einer Lösung des Bicarbonats ein der Trona entsprechendes Sesquicarbonat, $K_4H_2(CO_3)_3+3H_2O_5$, abgeschieden.

Das Kaliumcarbonat löst sich in Wasser unter Freiwerden von Wärme.

Löslichkeit des Kaliumcarbonats nach Poggiale.

Bei	100 Thle. Wasser lösen	1 Thi. K ₂ CO ₈ bedarf goging		
0º C .	83,12 Thle.	45,39 Proc.	2,20 Thle. Wasser	
100 "	88,72 "	47,01 "	2,12 _n n	
200 "	94,06 "	48,47 "	2,06 , ,	
300 ,	100,09 "	50,02 ,	2,00 " "	
400 "	106,20 "	51,50 "	1,94 , ,	
500 ,	112,90 "	53,03 ,	1,89 , ,	
60° "	119,24 "	54,39 "	1,84 " "	
70° "	127,10 "	55,97 ,	1,79 " "	
800 "	134,25 "	57,31 "	1,74 , ,	
900 "	143,18 "	58,88 "	1,70 , ,	
1000 ,	153,66 "	60,58 "	1,65 " "	
135° "	205,11 "	67,22 ,	1,49 " "	

Bom Natriumcarbonat, Na2 CO3, lösen 100 Thle. Wasser nach Mulber

bei 00	50	100	15^{0}	2 0°	25°	300	320	32,50	
7,1	9,5	12,6	16,5	21,4	28	38,1	46,6	59	Thle.
zwischen	34 unb	790,	bei (80°	850	900	950	1000	
	46,2			45,9	45,7	45,6	45,4	45,1	Thle.

Der Grund dieser besonderen Löslichkeitsverhältnisse beruht darin, daß bei 34° der Schmelzpunkt der krystallisirten Soda (Na₂CO₃ + 10H₂O) liegt. Den Siedepunkt der gesättigten Lösung fand Mulder zu 105°.

Procentgehalt und spec. Gew. von Lösungen des Kaliumcarbonats nach Gerlach bei 15°.

Proc.	Spec. Bem.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.
1	1,0091	14	1,1320	27	1,2679	40	1,4187
2	1,0183	15	1,1418	2 8	1,2789	41	1,4310
3	1,0274	16	1,1520	29	1,2900	42	1,4434
4	1,0366	17	1,1622	30	1,3011	43	1,4557
5	1,0457	18	1,1724	31	1,3126	44	1,4681
6	1,0551	19	1,1827	32	1,3242	45	1,4804
7	1,0645	20	1,1929	33	1,3357	46	1,4931
8	1,0740	21	1,2034	34	1,3473	47	1,5059
9	1,0834	22	1,2140	35	1,3589	48	1,5186
10	1,0928	23	1,2246	36	1,3708	49	1,5314
11	1,1026	24	1,2352	37	1,3828	50	1,5441
12	1,1124	25	1,2458	38	1,3948	51	1,5573
13	1,1222	26	1,2568	39	1,4067	52	1,5705

52,024 Proc. = 1,5708 fpec. Gem.

Ausbehnung einer Kaliumcarbonatlösung durch die Wärme nach Gerlach.

ratur	Bei einem Gehalte von			ratur	Bei ei	inem Geha	lte von
Lemperatur	10	20	30 Proc.	Temperatur	10	20	30 Proc.
00	1,0000	1,0000	1,0000	700	1,0282	1,0291	1,0270
100	1,0023	1,0032	1,0036	800	1,0342	1,0340	1,0312
200	1,0053	1,0070	1,0073	900	1,0403	1,0388	1,0353
300	1,0088	1,0111	1,0111	1000	1,0465	1,0437	1,0394
400	1,0128	1,0153	1,0151	100,80	1,0471	_	_
50 0	1,0173	1,0198	1,0190	104,5°	_	1,0460	_
600	1,0226	1,0244	1,0230	115,20	_	_	1,0459

In Altohol ist Kaliumcarbonat unlöslich, entzieht demselben aber einen Wassergehalt und zersließt; etwas löslicher darin ist Kaliumbicarbonat.

Nach Dibbits (Ztschr. anal. Chem. 1875, 147) lösen 100 Thle. Wasser: Kalilösung nach Dalton:

Spec. Gew. und Siedepunkte einer

Bei	An Ralium= bicarbonat	Proc. : Gehalt der Lösung	Gehalt an K ₂ O	Spec. Gew.	Siedepuntt
00	22,45 Thie.	18,3	4,7 Proc.	1,06	100,50
50	25,00 "	20,0	9,5 ,	1,11	101,10
10°	27,70 "	21,7	13,0 "	1,15	101,70
15 ⁰	30,40 "	23,3	16,2 "	1,19	103,30
20°	33,20 "	24,9	19,5 "	1,28	104,40
25°	36,10 "	26,5	23,4 "	1,28	106,60
300	39,00 "	28,1	26,3 ,	1,33	109,40
350	42,05 "	29,6	29,4 ,	1,36	112,20
40°	45, 25 "	31,2	32,4 "	1,39	115,50
450	48,60 "	32,7	34,4 "	1,42	118,30
500	52,15 "	34,3	36,8 ,	1,44	123,90
55 ⁰	55,90 "	35,9	39,9 "	1,47	129,50
600	60,00 ,	37,5			

Seschichtliches. Die Potasche war bereits im Alterthume bekannt, schon Aristoteles spricht von ihrer Gewinnung aus Asche; von den Arabern stammt der Name Alkali. Der Unterschied zwischen Potasche und Soda wurde 1702 von Stahl erkannt und durch Duhamel 1736 weiter festgestellt; ihrer Ge= winnung nach, durch Berbrennung von Begetabilien, wurde sie als vegetabilis iches, die Soda als mineralisches Alkali bezeichnet. Geber, dessen Werke in arabischer Sprache geschrieben waren, stellte durch Verbrennen von Weinstein und Weinhefe bereits sehr reine Potasche dar, während Soba noch im Beginne des 19. Jahrhunderts in England aus Chlornatrium und Potasche fabricirt wurde und jener Zeit meist in der unreinen Form des durch Berbrennen gewisser Stranbpflanzen oder als naturliche Bodenauswitterung in Nordafrika (Trona) ober Subamerika (Urao) gewonnenen Productes im Handel war.

Die französische Akademie der Wissenschaften stellte daher 1775 die Gewinnung der Soda aus Kochsalz als Preisfrage auf. Nicolas Leblanc, Leibchirurg des Herzogs von Orleans, soll 1787, angeregt durch den Borschlag de la Métherie's, das Glauberfalz mit Kohle zu glühen, auf sein Berfahren der Beigabe von Kalk gekommen sein, welches er 1791, in allen wesents lichen Punkten mit der noch jetzt gebräuchlichen Ausführung übereinstimmend, patentirt erhielt. Die dafür errichtete, dem Herzog gehörige Fabrik, wurde 1793 bereits vom Wohlfahrtsausschuß confiscirt, 1806 zwar an Leblanc als Entschädigung für die Beröffentlichung seiner Methode zurückgegeben; da ihm aber die Mittel zum Betriebe fehlten, endigte er noch im selben Jahre sein Leben im Armenhause durch eigene Hand.

In Frankreich entstanden bald mehrere Fabriken nach seinem Berfahren, in England, für das es von so hoher Wichtigkeit werden sollte, wurde es erst 1814 durch Losh eingeführt, in Deutschland 1843 durch Herrmann in Schönebeck.

Die Uebertragung der Methode auf die Bereitung von Botasche wurde zuerst von Borster & Grüneberg in Kalt unternommen, weniger aus Mangel an Botasche, die aus Holzasche und Schlempetohle gewonnen reichlich am Martte war, sondern als Verwerthung des Kaliumsulfats aus Schlempetohle, welches damals geringeren Werth hatte als Chlorfalium; 1866 begann die Chemische Fabrit Pommerensdorf diesen Betrieb und bald darauf die Fabrit von Andrae & Grüneberg in Altdamm, beide in der Nähe von Stettin. Die Staffurter Chemische Fabrit, welche diese Fabrikation von Vorster & Grüneberg übernommen hatte, jedoch nur mit Unterbrechung ausübte, gab dieselbe Mitte der siedziger Jahre auf; dagegen nahmen Kunheim & Co. in Verlin, Max Dürre in Magdeburg und die chemischen Fabriken zu Bucau, Schalke und Einergraben, letztere in Westphalen, diese Arbeit auf.

Die Potaschegewinnung aus Melasseschlempe, die auch in Deutschland eine ansehnliche Ziffer erreicht hatte, ging von Mitte der siebziger Jahre ab immer mehr zurück; als Ersat trat die Production nach Leblanc ein und stieg in Deutschland bereits 1878 auf 12,5 Mill. Kilogramm (Chem. Ind. 1, 29) und 1882/83 auf 20 Mill. Kilogramm, von denen 5,5 Mill. Kilogramm auf Borster & Grüneberg entsielen.

Auch in Croix bei Lille (siehe hierzu S. 101 bis 104 und 112) wurde 1873 eine Potaschefabrik nach Leblanc unter Leitung von J. Ortlieb gegründet; durch die immer mehr erhöhte Production gingen aber die Preise, welche damals in Deutschland 75 Mt. pro 100 kg und 90 Proc. Kaliumcarbonat betrugen, für Waare von mindestens 95 Proc. Reingehalt, allmälig bis auf 40 Mt. in 1880 und 36 Mt. in 1885 zurück und Potasche von nur 90 Proc. Reingehalt wird noch billiger offerirt.

Die reinere Qualität und dieser Preisrückgang bildeten den wirksamsten Damm gegen die Einsuhr der Potasche aus Holzasche, deren Consum sast gänzlich auf die Productionsorte eingeengt wurde. Für die Gewinnung an Schlempertohle trat namentlich die immer mehr Umfang erreichende Berarbeitung der Melassen auf Zucker beschränkend ein; nach den desinitiven Ausweisen dürste sür Deutschland das Quantum den Feldern hierdurch restituirter Kaliumsalze noch wesentlich höher sein, als es S. 101 angegeben wurde, was dei dem sie der gleitenden hohen Gehalt an Salpetersäure die rationellste Berwendung ist. In Frankreich gelang es André Bernard in Courrieres, im Berein mit dem Chemiser Camille Bincent, den beim gewöhnlichen Calciniren der Melassen verloren gegebenen Sticksossischen als Ammoniumsulsat und Trimethylaminsulsat und daneden Methylalkohol zu gewinnen (Chem. Ztg. 3, 270), ein Bersahren, welches Ersterer sich auch in Deutschland patentiren ließ.

Für Frankreich erscheint die Production an Schlempekohle (S. 112) relativ hoch, da ein reichliches Drittel der Melasse dort durch Osmose verarbeitet wird,

doch finden die Brennereien Erfat im Ankauf fremder, auch deutscher Melasse. Tropdem die meisten Botaschefabriken jett wohl ohne Rugen arbeiten, ist doch wenig Aussicht für eine Besserung der Verhältnisse vorhanden, weil auch die Sodainbustrie nach Leblanc, beren Ginrichtung sich ja in gleicher Weise für Potasche verwenden läßt, eine anhaltende Krisis durchzumachen hat. In Folge dessen ist ungeachtet der niedrigen Preise der S. 104 angegebene Ueberschuß der beutschen Aussuhr an Potasche nicht mehr gestiegen und hat 1883 7044 300 kg und 1884 6 048 100 kg betragen.

Obwohl neben dem Verfahren von Leblanc andere Methoden zur Ge= winnung der Potasche bisher nur locale Bedeutung zu erringen vermocht haben, ist die Anzahl berselben doch eine beträchtliche, wie die nachfolgende Uebersicht dies zeigt.

Bom Raliumsulfat ausgehende Methoden zur Darstellung von Potasche und Aegtali.

- 1. Durch reducirendes Schmelzen von Kaliumsulfat mit Kohle Berfahren von und Kalk. Leblanc.
- 2. Verschmelzen der schwefelsauren Kalimagnesia nach der Methode von Leblanc (Payen, précis de chim. ind. 1859, 285). Als Beigabe in geringer Proportion von Borster & Grüneberg angewandt. S. S. 418.

Vorjchlag Balard's.

3. Reduction der schwefelsauren Natron= oder Kalimagnesia auf einer Sohle von Magnesiasteinen mit 24 bis 30 Proc. Roble; Behandeln ber zerkleinerten, angefeuchteten Magnesia und Kaliumsulfuret haltenben Schmelzen mit feuchter Rohlensäure, zulett bei 200 bis 300°. Schon in der Kälte beginnend, entweicht aller Schwefel als Schwefelwasserstoff, in letter Linie burch die von der Magnesia aufgenommene Rohlenfäure ausgetrieben. Die beim Auslaugen des Alkalicarbonats hinterbleibende Magnesia hydratisirt sich leicht und nimmt bann mit Begierbe auch aus Berbrennungs= gasen die Kohlensäure auf; die entstandene Mg CO3 + 3 H2 O bient zur Entwidelung der Kohlensäure, die ste bis 300° erhitt, vollständig wieder abgiebt. Das Mag= nesiahydrat sollte als Milch auch zur Absorption von schwefliger Saure bienen und biefe so beffer zur Berwerthung tauglich machen. Precht beabsichtigt, auf eigene Bersuche gestützt, nach einem ähnlichen Verfahren im Neu- franzos. Patent staffurter Werk aus Kalimagnesia Potasche herzustellen.

Clemm's bon 1863.

4. Reduction bes Kalinmsulfats zu Kalinmsulfid und Zersetzen der Lösung desselben durch Rohlensäure. starke Zerstörung des Mauerwerkes durch Alkalisulfid zu vermeiden, nimmt Weldon die Reduction des in einem Flammofen geschmolzenen Alkalisulfats in einer von außen geheizten Muffel mit Sohle von gepreßten Coakssteinen und Magnesiasteinen, burch Einfallenlassen der genau ent= sprechenden Menge Kohle vor. Die hierbei entweichende Kohlensäure dient zur Zersetzung des in Lösung gebrachten Kaliumsulsids der vorigen Operation (Dingl. pol. 3. D. N. 3. 1764 231, 434).

Welbon's und 2434.

5. Zerlegung des Alkalisulfids bei seiner Bildung im Ofen Berf. v. Malober als Lösung durch Metalle wie Gisen, Zink oder deren herbe, Ropp Sauerstoffverbindungen.

und Anderen.

Das Kaliumsulfid soll aus Kaliumsulfat und Bariums fulfid hergestellt werden.

Bincent

6. Zerlegung des Kaliumsulfats durch Bariumcarbonat unter Mitwirkung von Kohlenfäure. In letter Linie Lunge in England patentirt (Dingl. pol. 3. 208, 137).

Lunge's Pat.

7. Die gleiche Umsetzung ohne Kohlenfäure; von mir in Frankreich als Nebengewerbe der Barpt-Zuckerindustrie eingeführt und bort von 1868 bis 1874 im Großen betrieben. Fugnote 1, S. 101.

Mein Berfahren.

8. Kaliumsulfat soll mit einer Lösung von Calciumbicarbonat bereits in der Kälte zu Ipps und Potasche zersetzt werden. Nach Lunge's Mittheilungen fand Schoch bei einem Bersuche keine Spur Potasche gebildet.

Frangof. Patent 94 531 von Pongowsti.

9. Alkalisulfat, welches durch Beimengen von Kiefelerde, Thon, Magnesia ober Kalk und Rösten in poröse Form und in Stude von wenigen Centimetern Durchmesser übergeführt worden ist, wird in stehenden, gußeisernen Retorten bei heller Rothgluth, wobei die Masse ihre lockere Beschaffenheit bewahren muß, zunächst durch Kohlenorydgas zu Sulfid und Rohlensäure reducirt, darauf bei gelinder Temperatur durch Rohlensäure und Wasserbampf unter Entweichen von Schwefelwasserstoff in Alkalicarbonat umgewandelt. Retorten haben am oberen Ende Stuten zum Gintragen der Masse und am unteren Ende solche zum Entleeren nach der Behandlung, welche (Chem. Ztg. 9, 1121) durch eine Batterie berselben berart methodisch gestaltet wird, daß an einem Ende des Systems Kohlenoryd eingeleitet und am anderen Ende Schwefelwasserstoff gewonnen wird. Die D. R. B. 31675 beim Ablaugen des Kaliumcarbonats hinterbleibende porose v. Abolf Bogt Masse tritt immer von Neuem in den Rreislauf.

u. Aug. Figge.

Die Kaliwerke Aschersleben beabsichtigen diese Arbeit mit der Gewinnung des porösen Sulfats (s. S. 374) com= binirt in Anwendung zu bringen, wozu sie selbst, sowie Bogt und Figge weitere Patente angemelbet haben. Der zu schwefliger Säure verbrannte Schwefelmafferstoff

könnte nach der Methode von Hargreaves zur Umwandlung bes Chlorkaliums in Sulfat bienen.

Hier würde sich auch die Methode anreihen, wonach Alkalisulfat bei dunkler Rothgluth unterhalb seines Schmelzpunktes durch ein Gemenge gleicher Aequivalente Kohlenoryd und Kohlensäure in Alkalicarbonat umgewandelt wird, Amerik. Patent während schweslige Säure entweicht, die zur Ueberführung von Alkalichlorid in Sulfat benutt wird.

320 256 A. Rapser.

10. Darstellung von Alkalialuminat und Zersetzung besselben durch Rohlensäure.

Bildung des Aluminats durch Glühen von Alkalisulfat Patent v. 1847 ober Chlorid durch Thonerde.

Tilghman.

Bildung desselben durch Glühen beiber Stoffe unter Zu= führung bis auf Rothgluth erhitten Dampfes (Ber. chem. Ges. 9, 642; Ztschr. f. chem. Großgew. 2, 577). Berfahren wurde wegen zu starker Zerstörung der Erzeugungsapparate aufgegeben.

Engl. Patent von 1874 Vorfter & Grüneberg.

Bilbung des Aluminats durch Erhiten des Alkalisulfids mit nicht ganz seinem Aequivalent Thonerbe in einem eisernen Muffelofen und Berwerthung der entweichenden schwefligen Säure auf Schwefelsäure.

D. R. : B. 3280 Siermann.

Bildung besselben durch Zersetzung von Bariumaluminat durch Kaliumsulfat. Das in Wasser lösliche Bariumaluminat soll durch Glühen von Schwerspath mit Bauxit ober Thonerdehydrat und Kohle, Theer u. s. w. gewonnen werden.

D. N.=P. 19767 A. Tedesco, Mügeln.

Zersetzung des mit Thonerde innig gemengten Sulfats in glühenben eifernen Retorten mit überhitztem Dampf oder Kohlenwasserstoff; die Abhite dient für die Bildung des Sulfats in anderen Retorten, die mit einem vorher getrodneten und zerkleinerten Gemenge von 100 Chlorkalium, 200 bis 300 Thonerdehydrat und 100 Schwefelfäure von 50° B. (das Aequivalent wilrde 105 beanspruchen!) be= schickt sind (Dingl. pol. 3. 231, 519).

D. R.=P. 1049 und 1736 R. Lieber.

Glühen eines Gemenges von Kaliumsulfat mit Kohle in Studen unter sofortigem ober nachträglichem Busat von Bauxit und Eisenoryd als Pulver in einem Flammofen oder einer Muffel; auf 1 Aeq. Thonerde mindestens 1 Aeq. Alkali und 1/2 Aeq. Eisenoryd (Chem. Ztg. D. R.-P. 7256 **3**, 613).

Bebnte.

Alkalialuminat durch Glühen von gleichen Aequivalenten des Alkalifulfats mit Thonerde, auch als Bauxit ober Arpolith (Al₂Fl₆, 6NaFl) gebildet, wird in Lösung durch Kalfmilch (3 CaO auf 1 Al₂O₃) zersett.

D. R. P. 1650 u. 2248, **G**. u. Fr. Löwig, Dresben.

Der Eisengehalt des Baurits oder Wochernits (Thon= erbehnbrat mit variabelem Gehalt an Eisenoryd und Riesels

erbe) geht mit seinem 1½ fachen Aeq. Kaliumsulfid in Lösung zusammengebracht in Schwefeleisen und Kalihydrat D. R. 3. 5589 Ans dem unlöslichen Thonerberuckstande läßt sich bas Schwefeleisen burch verbünnte Salzsäure ausziehen.

Condy und Rosenthal.

Kaliumcarbonat giebt schon beim Glühen mit Eisenoryd seine Kohlensäure ab und geht in Kaliumferrid über, wel- D. R.=B. 21 593 ches mit Wasser von 80 bis 90° in Aextali und Eisen= oryd zerfällt.

Lowig, Breslau.

11. Kaliumsulfat durch Aetharyt zerlegt und das Bariumsulfat Mehrere neuere wieder zu Bariumorph regenerirt.

Methoden.

12. Kaliumsulfat durch Strontiumoryd zerlegt; das Kalium= sulfat soll hier durch Berdampfen einer Lösung von Chlor= kalium mit Ammoniumsulfat ausgefällt werden, wobei am Ende während des Erkaltens Salmiak auskrystallisirt. Letzterer wird durch Calciumcarbonat in Ammoniumcarbonat umgewandelt, mittelst bessen bas Strontiumsulfat in Strontiumcarbonat und dann durch Reduction im Ofen wieder in Strontiumoryd übergeführt wird (Dingl. pol. J. 188, 140).

Borichlag Ungerer's.

13. Eine Lösung von Kaliumsulfat von 1,1 spec. Gew. (150 B.) soll mit überschüssigem Kalthydrat versetzt bei 5 bis 6 Atmosphären Druck vollständig in Kalihydrat übergeführt wer= den; jedenfalls müßte aber die Trennung der Lauge vom Inps unter Druck vor sich gehen. Siehe S. 406.

Bunter.

14. Alkalisulfat wird in erwärmter, zur Hälfte gesättigter Löfung durch Bleiornd oder ein Gemenge desselben mit Kalt= milch zu ²/₃ in Alkalihydrat übergeführt; in concentrirter Lösung werden nur 45 Proc. desselben umgesetzt. Lösung befindliche Bleioryd soll durch Alkalisulfid oder Elektrolyse entfernt werden.

Engl. Patent bon 1882 Closson.

15. Zersetzen des Alfaliphosphats durch Kalkmilch zur Bildung von Tricalciumphosphat und Alkalihydrat. Das Alkaliphos= phat soll durch reducirendes Schmelzen der 12 bis 22 Proc. Phosphorsäure haltenden Thomasschladen (im Handel mit 17 bis 22 Proc.) mit Eisenerz und Silicatzuschlägen in einem Schachtofen zur Bildung eines Lechs aus Phosphoreisen mit Phosphormangan und Zusammenbringen desselben in geschmolzenem Zustande mit Alkalisulfat bargestellt werden, ober noch einfacher durch Substituiren von Alfali= carbonat an Stelle bes Calciumcarbonats beim Berhütten ber phosphathaltigen Eisenerze (Chem. Ztg. 9, 1407).

Borichlag von L. Blum.

Aluminiumphosphat oder Rodondophosphat soll durch Schmelzen mit Sand, Alkalisulfat und Kohle in Alkali= phosphat und ein unlösliches Silicat zerlegt werben.

Engl. Patent bon 1877 G. E. Davis. Chlorkalium direct auf Potasche oder Aetkali verarbeitet.

16. Auf die Beobachtung, daß eine Lösung von Ammoniumsesquicarbonat in mäßig starkem Altohol bei Zusat einer Lösung von Chlorkalium, Kaliumbicarbonat ausfallen läßt, glaubte H. de Grousiliers eine Methode ber Potasche= gewinnung grunden zu können und 28. Siemens construirte einen Apparat hierzu; da aber Kaliumbicarbonat in Alkohol löslicher ist als Kaliumcarbonat und letzteres dem Alkohol Wasser entzieht und zerfließt, blieb die Ausbeute zu gering, so daß beide das Berfahren zu einer De= thobe der Darstellung der Ammoniaksoda ausbildeten D. R. B. 10552 (A. B. Sofmann, Amtl. Ber. d. Wiener Weltausst. De Groufi= 1873, 454).

liers.

17. 1 Thl. Chlorkalium wird in concentrirter Lösung mit 4 Thin. Trimethylamin versetzt und Rohlensäure zugeleitet; es bildet sich eine Lösung von Trimethylaminchlorid und Kaliumbicarbonat fällt unlöslich nieder. Kälte, Druck und Umrühren begünstigen die Abscheidung des Kaliumsalzes, welches durch Centrifugen getrennt wird. Das Verfahren ist in kleinem Maßstabe in Croix in Auslibung gewesen, D. R. B. 5786 bleibt aber abhängig von der Beschaffung des Trimethyl= amins (siehe S. 102).

und 9376 3. Ortlieb.

18. Wird Magnesia ober fein geschlämmter Magnesit in einer Chlorkaliumlösung in Suspension erhalten und unter Druck Kohlensäure eingeleitet, so scheibet sich Magnesiumkalium= carbonat ab $[3 \text{MgCO}_3 + 2 \text{KCl} + \text{CO}_2 + \text{H}_2 \text{O} =$ 2 (Mg CO₈, KHCO₈) + Mg Cl₂], welches getrennt, burch Erhipen ober Lösen in Wasser in seine Bestandtheile zerlegt werden kann. Das durch die Umsetzung entstandene Chlor= magnesium sollte zur Regenerirung ber Magnesia bienen, bei der Schwierigkeit dieser Arbeit wurde bisher nur Magnesit von Euböa benutt und 1885 war die S. 102 erwähnte Staffurter Fabrik wieder still gelegt (Compt. D. R. 3. 15218 rend. 92, 723; Chem. Ind. 1881, 145).

R. Engel.

Hier würde sich, am 19. October 1885 angemeldet, die Gewinnung von Kaliumcarbonat aus Chlorkalium ober Kaliumsulfat mittelst tohlensaurer Ammoniakmagnesia und Kohlensäure eng anschließen, worüber Räheres noch nicht & Borice u. veröffentlicht ist.

Pat. = Anmeldg. B. 5890. F. Brunjes.

19. Auch Zinkornd, sowie das Hydrat oder Carbonat scheiben in Berührung mit concentrirter Chlorkaliumlösung und fonst gleicher Behandlung ein Kaliumzinkoppelcarbonat ab, welches durch heißes Wasser in seine Bestandtheile zerfällt. Die hinterbliebene Fällungslauge läßt beim Berbampfen zunächst etwas Zinkcarbonat, bann ein Doppelchlorid bes Zinks und Kaliums ausfallen, welches burch Lösen und Arpstallisiren in seine Bestandtheile getrennt werben kann.

D. R.=P. 19197 B. Wittjen u. E. Cuno.

20. Die bereits von Scheele 1773 beobachtete Umsetzung bes Alkalichlorids mit Bleiglätte wurde wiederholt patentirt. Wird eine Chlorkaliumlösung mit Bleioryd behandelt und Altohol zugesett, so fällt Chlorblei nieder, während Kali= hydrat in Alkohol gelöst hinterbleibt. Durch Abdestilliren der Lösung zulett mit wenig Wasser hinterbleibt Kali= hydrat, wenig verunreinigt durch Zersetzungsproducte des Alkohols; durch Einleiten von Kohlenfäure scheidet sich zu= nächst noch ein wenig tohlensaures Bleioryd ab und die D. R.= P. 23791 Lösung enthält Potasche. Ans dem Chlorblei soll durch Eisen das Blei gefällt und dieses wieder in Dryd übergeführt werden (Chem. Ztg. 7, 1314).

Société nyme lorraine industr. in Rancy.

Chlorkalium wird in 5 Thln. Wasser gelöst und mit der äquivalenten Menge fein geschlämmter Bleiglätte während mehrerer Stunden auf 80 bis 90° erhitzt. Das nach dem Erkalten abgeschiedene Chlorblei soll durch Ammonium= carbonat in Bleicarbonat und durch Glühen wieder in Bleioryd umgewandelt werden; der entstandene Salmiat wird durch Manganorybul auf Ammoniak und Mangan= chlorur und letteres durch Erhiten auf Chlor und Man= ganoryd verarbeitet. Das Manganoryd geht mit Schwefel D. C. Rnab, erhitt in Manganorybul zurück.

Engl. Patent 3082 Paris.

- 21. Die schon von Gan=Lussac und Thénard empfohlene Einwirtung von Kieselerde und Wasserbampf auf Alkalichlorid zur Bildung von Alkalifilicat foll durch Zusammenbringen von Alkalichlorid in Blöden in einem erhitzten Converter mit kohlenstoffarmem, aber möglichst über 4 Proc. Silicium haltendem Roheisen unter Einblasen von heißer Luft und über 300° erhitztem Wasserdampf ausgeführt werden (Chem. 3tg. 9, 160). Das beim früheren Berfahren erhaltene unlösliche Silicat mußte erst durch Zusammenschmelzen mit D. N. 30.209 Alfalicarbonat löslicher gemacht werden, bevor es durch Gildrift Aetfalk oder Kohlensäure zersetzt werden konnte.
 - Thomas.
- 22. Rieselfluorwasserstoffsäure fällt Chlorkalium aus Salz= gemengen ale Rieselfluorkalium (fiehe G. 225); Bagner empfahl letzteres als Handelsproduct einzuführen, da es mit Kalkmilch zerset 42,8 Proc. seines Gewichts an Kalium= ornd ergiebt und auch direct mannigfache Anwendung finden Jahresb. 1865, könnte.

Bagner's 291.

23. Bereits 1851 und 1853 wurden in England an Cooke und Stanlen Patente ertheilt, Chlornatrium auf gal= vanischem Wege zu zerlegen. hierzu wurden in seine Lösung große Stlide Eisen eingebracht, die durch Rupferftreifen mit Rupferplatten in Verbindung waren, welche in Wasser standen, das nur durch eine porose Scheidewand von der Kochsalzlösung getrennt war; C. Watt dehnte das Berfahren auf zahlreiche Salzlösungen aus. Nach Woll= heim soll ein doppelter, durch ein Diaphragma getrennter Zersetzungstrog an der positiven Elektrode mit einer Carnallitlösung, an der negativen mit einer Lösung von Aetfali gefüllt werben, die sich burch Wirkung ber Elettrolyse auf Rosten der Carnallitlösung immer mehr anreichert, so daß auf einer Seite frische Carnallitlösung zugegeben, und auf der anderen Kalilauge weggenommen wird (Dingl. pol. J. 245, 511). Da die Ascherslebener Kaliwerke die D. R.- P. 16126 Production der Elektricität durch Kohle ganz im Großen Wollheim in betreiben wollen (zwei Maschinen von je 120 Pferdekraft sind bafür bestimmt), werben sie in der Lage sein zu prüfen, ob unter diesen Berhältnissen obige Methode einen prakti= schen Werth hat, was im Kleinen nicht der Fall war.

Wien.

Weinstein giebt mit Kalkmilch zersetzt eine Lösung von Aettali und weinfaurem Ralt, ber mittelst Schwefelfaure auf Weinfäure verarbeitet wird; da Weinfäure aus concentrirter Chlorkaliumlösung Weinstein abscheibet (siehe S. 224), könnte dies auch als directe Gewinnungsmethode gelten, wenn der Verlust an Weinsäure und ihre Regeneration nicht zu theuer fämen.

D. R.= V. Goldenberg.

- 25. Wie S. 117 gesagt wurde, geht Chlorkalium mit über= schilssiger Dralfäure in saures oralsaures Rali über, welches bei seiner im Bergleich zum neutralen Salz sehr geringen Löslichkeit, aus heiß gesättigter Lösung fast vollständig abgeschieden wird; durch Zusatz von Kalkmilch ließe sich die Dralfäure unter Gewinnung von Kalihydrat wieder trennen, boch machen die Verluste und Kosten der Regeneration den Vortheil dieser Methode illusorisch.
- Das Gleiche gilt für die Potaschegewinnung nach Bohlig, wonach Kaliumhydroxalat mit einer entsprechenden Menge toblensaurer Magnesia in einem geschlossenen Gefäße unter Umrühren zersetzt werden soll; es bildet sich Kaliumbicarbonat und oralfaure Magnessa. Lettere wird durch Zusammenbringen mit Salzsäure und Chlorkalium in geeignetem Verhältniß wiederum zu Kaliumbioralat und Chlormagnesium zerlegt. Durch Kochen der Lösung des Bicarbonats mit aus Chlormagnesium gewonnener Mag-

nessa soll Magnesiumcarbonat regenerirt werden. Daß diese oxalsaure Magnesia mit der Gewinnung der Oxalsäure vereinigt aus den Rohschmelzen ausgefällt werden soll, macht die Methode nicht praktischer, da Bohlig zur Fällung des rohen Kaliumoxalats Chlormagnesium oder Magnesiumsulfat verwendet, also hier eine noch größere Duantität mit Leichtigkeit als Aepkali zu gewinnendes Kaliumsalz in Chlorkalium oder Kaliumsulfat übersühren will (Dingl. pol. J. 224, 621; Wagner's Jahresb. 1877, 291).

D. R.= P. von Bohlig.

Darftellung ber Botasche nach Leblanc.

Rohmaterialien. Vom Kalinmsulfat eignet sich besonders das lockere und doch schwere Product, welches mittelst Schwefelsäure aus Chlorkalium gewonnen wird und noch eine geringe Menge freier Säure enthalten darf, aber von harten Knollen oder Schmelzstücken frei sein soll. Kaliumsulfat in größeren harten Krystallen muß erst auf einem Kollergange oder Walzwerke zerkleinert werden; das durch Umsetzung des Schoenits in sehr feiner Form erhaltene Product wird, wenn es staubig trocken ist, durch die Bewegung der Ofenluft leicht mit fortgeführt, es muß deshalb vorher mit Kalt und Kohle gut gemengt und lieber noch etwas feucht eingetragen werden.

Bei Vorster & Grüneberg werden auch die an Kaliumsulfat reichen, bei der Gewinnung des Schoenits, siehe S. 358, resultirenden Gemenge mit oft 20 Proc. Kaliummagnesiumsulfat ohne Nachtheil der Schmelzarbeit beigefügt.

Als Kalk ist am besten der erdig lockere Sukwasserkalk geeignet, wie solcher im Bereiche des Muschelkalkes in den Thälern oft in mächtiger Schicht abgesetz ist. Bei Iena tritt er mit einem Reingehalt von 99,5 Proc. vielverbreitet auf und hat in Folge seines Entstehens durch Inkrustation von Moosen und Pflanzentheilen die locker poröse Beschaffenheit, die ihn ohne weitere Zerkleinerung bester geeignet macht als dichte Kreide, welche beim Schmelzen eine höhere Temperatur erfordert. Bon härteren Kalksteinen sind an Magnesia und Kieselerde arme oder freie auszuwählen und mindestens dis zu Erbsengröße zu zerkleinern.

Als Mischtohlen verwendet man gewöhnlich abgesiebtes Kohlenklein, bessen stückiger Theil etwa Erbsengröße hat, zieht aber sette, backende Steinkohlen, welche auch das Verstäuben des Sulfats besser verhitten, den mageren vor; doch kommt für die Zersetung ihre Ergiebigkeit an dem bei der höheren Temperatur in Wirkung tretenden Coaks noch mehr in Frage. Ebenso ist es wichtig, solche zu wählen, die nicht über 6 Proc. Asche und darin wiederum möglichst wenig Kieselerde oder Schweselverbindungen enthalten. Unreines Kohlenklein kann auch durch Separation mit einer concentrirten Salzlösung (in Staßfurt war Chloremagnesiumlauge von 86° B. hierzu verwandt worden) vom Schiesergehalt ges

reinigt werden. Als sogenannte Staub= oder Waschkohle bezog ich von sächsischen Gruben ein Product, welches von Kiesen frei war und wenig über 4 Proc. Asche enthielt, gleicher Zeit aber kaum 1/3 des Preises der Stückohle kostete.

Theorie des Borganges. Nach der Angabe von Leblanc sollen 100 Thle. Natriumsulfat, 100 Thle. Areide und 50 Thle. Kohle mit einander geschmolzen werden; für Kaliumsulfat würde dies auf 100 Thle. desselben 81,5 Thle. Kreide und 40,8 Thle. Kohle ausmachen.

Wie bei der Sodafabrikation die Praxis gar nicht sehr weit von dieser ersten Angabe abgewichen und neuerer Zeit sogar wieder mehr darauf zurläckgekommen ist, lassen sich auch für die Potaschefabrikation diese Verhältnisse festhalten, obsichon der geringeren Reinheit und der bequemeren Arbeit halber meist etwas mehr Kalk und Kohle angewandt wird.

Nach Scheurer-Restner's Ansicht (Dingl. pol. 3. 185, 214; Wagner's Jahresb. 1867, 178), die auch Lunge¹) für die annehmbarste hält, ist
entgegen der früheren Annahme der Bildung eines Calciumorpsulsids der Borgang beim Schmelzproceß für Soda der nachfolgende: Zunächst sindet an der
Obersläche des im Osen ausgebreiteten Gemenges eine Reduction des Natriumjulsats zu Schweselnatrium statt, wobei Kohlensäure entweicht. Beim ersten
Turcharbeiten der Masse ist neben dem schon reichlich vorhandenen Schweselnatrium an der Obersläche auch bereits etwas Aepfalt entstanden, welcher jedoch
die aus den unteren Schichten kommende Kohlensäure ausnimmt und wieder zu
Calciumcarbonat regenerirt wird. Das gebildete Schweselnatrium zersetz sich
beim Schmelzen mit dem in die Masse steletartig eingelagerten Calciumcarbonat
zu Natriumcarbonat und Schweselcalcium. Sodald alles Natriumsulstat reducirt
ist und die Kohlensäureentwickelung nachläßt, steigt die Temperatur der Schmelze
und das überschüssige Calciumcarbonat beginnt sich zu zersetzen, wobei Kohlens
orphgas entweicht.

Die Entwickelung dieses sich entzündenden Gases giebt das beste Merkmal sür die vollendete Zersetzung ab, zugleich ist sie es, welche der bereits dicker ge-wordenen Masse die poröse Beschaffenheit bewahrt, die das Auslaugen erleichtert.

Die drei Hauptmomente des Vorganges lassen sich durch nachfolgende Gleichungen darstellen:

- 1) $5K_2SO_4 + 10C \cdot = 5K_2S + 10CO_2$;
- 2) $5K_2S + 5CaCO_3 = 5K_2CO_3 + 5CaS;$
- 3) $2 \operatorname{CaCO}_3 + 2 \operatorname{C} = 2 \operatorname{CaO} + 4 \operatorname{CO}$.

Es würden demnach in gegenseitige Wirkung treten 5 Mol. Kaliumsulfat, 7 Mol. Calciumcarbonat und 12 Atome Kohle; von letzterer wären 2 Atome nicht eigentlich für die Zersetzung nöthig, sondern nur für die bessere praktische Berarbeitung der Schmelzen.

Auf 100 Thle. Kaliumsulfat verlangt dieses Verhältniß 80,4 Thle. Calciumcarbonat und 16,5 Thle. Kohle, wobei aber diesenige Kohle, welche im

¹⁾ Bei der großen Analogie der Borgange sei auch hier auf die eingehendere und gediegene Darftellung der Sodaindustrie durch Lunge verwiesen.

Ofen wegbrennt, bevor noch die Masse die zur Einwirkung nöthige Hitze erlangt hat, nicht in Betracht gezogen ist.

Schmelzoperation. Die hierfür gebräuchlichen Schmelzöfen sind entweder Defen für Handarbeit oder mechanisch wirkende Rotiröfen. Da lettere, welche theils liegende, durch außen herumlaufende Zahnreifen gedrehte Cylinder darstellen, theils flach sind, wie der Mactear'sche, der seinem Sulfatosen Fig. 112 ähnelt, meist nur für eine sehr große Production von Bortheil sind, werden zur Darstellung der Potasche wohl ausschließlich Defen für Handarbeit benutzt, welche des beschränkten Raumes halber hier allein beschrieben werden können.

Die Fig. 122 bis 125 stellen einen berartigen Schmelzofen im Maßstabe von 1,25 cm == 1 m bar. Bur besseren Ausnutzung lätt man bie mit einem hohen Wärmegrade abgehende Ofenluft noch unter einer Verdampfpfanne D (bei Soda meift über einer solchen) wegstreichen, in welcher bie vom Extrahiren der Schmelzen gewonnenen Laugen verdampft werden; außerdem hat man aber den Ofen selbst in zwei Abtheilungen getheilt, von denen nur die vordere B zum Schmelzen benutt wird, während die hintere C zum Vorwärmen der Sulfat-Die Feuerluft strömt von der Feuerung A mit Aschenfall g gemische dient. über die Feuerbrücke o hinweg durch den Schmelzraum B und den Vorwärmeraum C unter ben Sattel m ber Pfanne D, theilt sich dann hinter dieser und kehrt in den seitlichen Zügen b nach vorn zurück. Beide fallen darauf in den quer überlaufenden Zug c, bei d sich wieder vereinigend und vollführen unterhalb der Arbeitssohle in den durch die Zunge n getrennten Zügen d und e noch eine Hin= und Rucktour, um dann durch f in den nach dem Schornstein führenden Fuchs zu gelangen. Die den ersten Lauf der Feuerluft begrenzende, durch Punkte unterbrochene Linie, welche unter der Pfanne ihre Fortsetzung in den Linien a findet, bezeichnet zugleich das Widerlager für das Gewölbe 1, die weiteren Züge sind durch Pfeile angedeutet. Die mit den zwei hinter einander liegenden Reihen der Roststäbe in gleichem Niveau angebrachte, gußeiserne Gingangsplatte für die Feuerung ist hier weggebacht, auch sind die Thüren für die Arbeitsöffnungen und die Feuerung nicht angegeben. Der Längsschnitt, Fig. 122, zeigt bei D ein Stück der seitlichen Einmauerung, bei i die Seitenwand der Pfanne, vorn ist auf eine kurze Strecke auch der Sattel derselben im Längsschnitt sichtbar; hinter der Pfanne ist k eine Reinigungsöffnung für, Die Büge. Der Horizontalschnitt ist in der Höhe des Widerlagers dargestellt, nur die mit Lauge gefüllte Pfanne ift von oben gesehen.

Da eine auch von unten geheizte Arbeitssohle einer stärkeren Abnutzung unterliegt, hat man neuerer Zeit auch in Deutschland, wo diese Einrichtung gerade in Sebrauch war, dieselbe verlassen, schließt dann aber gern noch eine zweite Pfanne zum Verdampfen von Lauge an. Die Potasche hat in hohem Grade die Eigenthümlichkeit, zwischen den Steinen unter die Sohle zu dringen und diese zu erheben; bei den Sodaschmelzösen ist dies nicht der Fall, vielmehr nutzt sich hier die Sohle von oben her ab und es bildet sich bald eine muldensförmige Vertiefung. Aus diesem Grunde wird die Sohle der Sodaschmelzösen

ig. 122

Fig. 123.

ganz eben mit geringer Neigung nach ber Arbeitsthur zu ausgeführt, während man ben Potascheichmelzöfen gleich bei der Herstellung der Längsrichtung nach eine in der Mitte 5 cm betragende Ausbuchtung giebt (siehe Fig. 124), die weniger leicht ein Heben der Sohle zu Stande kommen läßt. Hierzu wird auf der nächst tieferen Schicht der Perdsohle, auf welcher bereits die Umfassungsmauern nach außen mit gewöhnlichen Steinen, nach innen mit Chamottesteinen ausgeführt waren, durch Auflage eines dicken Betons aus Chamotteziegelsticken, wie ste beim Behauen der Steine abfallen, aus Chamotteknorpeln vom Sieden des Chamottemehls und aus seuersesten Thon nach beiden Seiten die gewilnschte

Fig. 124.

Fig. 125.

flache Reigung gegeben und auf biefes festgestampfte Bett bie eigentliche Rollichicht troden mittelft eines Golagels so bicht als möglich auf bie bobe Rante (de champ) eingesett. Die flache Runbung wird hierbei burch Zwischenlage einer Ungabl Reihen von Gewölbefteinen erreicht, die aber gleich wie bie übrigen, Chamottefteine von befter Qualität und auch gah und bicht fein mitffen. Noch haltbarer wird die Sohle, wenn die Steine zwar wieber in ber Langerichtung, aber auf ben Ropf (debout) geftellt und babei formlich an einander abgeschliffen werben; für bie Sohle bes Bormarmeraumes ift bies unnöthig, auch wird biefelbe flach angelegt. Rach Fertigftellen biefer Sohlen wird ein Gemenge von feuerfestem Thon und Chamottemehl, mit Baffer gang bunn

zerrührt, in den Ofen eingegossen und mit einem Borstwische forgfältig bis zur Sättigung in alle Fugen eingestrichen. Auf die Umfassungsmauern wird hierauf burch brei Flachschichten zugeschärfter Steine das Widerlager (coussinet) für das slache Gewölbe aus auf den Kopf gestellten, quer überlaufenden Steinen bers gerichtet und hierzu werden, wie für die gesammten inneren, feuerberührten Flächen die zu einer Steindicke unterhalb des Rostes Chamottesteine verwendet

Die Umfassnagemauern werben in ber höhe des Arbeitsraumes und Widerlagers von außen noch mit gußeisernen Platten verblendet, welche durch die Ankersäulen, hier als Eisenbahnschienen & dargestellt, gesaßt werden. Bon den Ankersäulen getragen, läuft vor jeder Arbeitsthur, 5 cm über der Sohle derselben, ein wegziehbarer, kräftiger, runder Sisenstab quer über, der zum Auslegen des hier der Hibe halber sehr kräftigen und schweren Arbeitszeuges (Sezähe) dient; bei letterem spielt ebenfalls die Krücke, Fig. 73, S. 213, die Hauptrolle und muß in mehreren Exemplaren vorhanden sein, da sie bei der Arbeit rothglühend und biegsam wird. Nächst ihr dienen zum Wenden der Masse Spatel (Fig. 71, S. 213) mit fräftiger Endplatte von oft 35 bis 45 cm Länge bei 13 bis 15 cm Breite, die namentlich auch zum Ueberführen des Gemenges aus dem Vorwärmes raum in den Schmelzraum benutt werden.

Gasösen dürften sich nur empfehlen, wenn es sich um die Berwerthung eines billigeren Heizmaterials handelt, wenn dieselben außerdem direct mit dem Ofen verbunden sind und ein Vorwärmen der Verbrennungsluft durch die absgehenden Peizgase gestatten. Das System Ponsard (récupérateur de chaleur), welches diesen Anforderungen entspricht, bewährte sich in Croix nicht, vielleicht aber nur, weil eine leichte Reinigung von Flugasche der aus Hohlziegeln hersgestellten Züge zum Heizen der Verbrennungsluft nicht genügend vorgesehen war.

In einem Schmelzraume von 5 qm Oberfläche können in 24 Stunden 17 Schmelzen mit je 250 kg Sulfat ausgeführt werden, von denen also jede 75 Minuten beansprucht. Bei 6 qm Schmelzraum ist es auch möglich, 20 bis 22 gleichgroße Schmelzen zu verarbeiten; da aber bei kleinen Schmelzen die Temperatur besser zu reguliren ist und das Mauerwerk weniger leidet, ist es vortheilhafter, lieber nur 150 kg oder selbst 125 kg Sulfat sür jede Schmelze zu verwenden, wobei dann höchstens 40 bis 50 Minuten sür die Fertigstellung einer solchen nöthig sind, so daß deren also 28 bis 40 mit ungefähr dem nämslichen Ergebniß in der gleichen Zeit fertig werden können.

Für 100 Thle. Sulfat nimmt man im Beginne der Arbeit etwa 96 bis 100 Thle. Kalt und 60 bis 64 Thle. trodene Steinkohle. Nach einigen Tagen, wenn der Ofen seinen normalen Hitzgrad angenommen hat, kann man das Bershältniß von Kalk und Kohle meist bedeutend verringern, was am besten nach und nach und unter eingehender Controle durch Analysiren sämmtlicher sertig gewordener Schmelzen geschieht. Für 100 Thle. Kaliumfulsat wird man dann abhängig von der Qualität meist nur 80 bis 90 Thle. Kalk und 40 bis 50 Thle. Steinkohle nöthig haben.

Diese Substanzen werden gewöhnlich erst vor der Thür des Vorwärmeraumes mittelst der Schausel gemischt, um zu rechter Zeit bereit zu sein. Sobald dann eine fertige Schmelze herausgezogen ist, wird die im Vorwärmeraum ruhende nach dem hellrothglühenden Schmelzraume übergeschoben und darauf unter Einwersen mittelst der Schausel durch ein neues Gemisch ersett. Wo die Niveauverhältnisse es ohne besondere Arbeit erlauben, kann das Gemenge auch in einem spaltförmig durch das Gewösse des Vorwärmeraumes eintretenden, gußeisernen Trichter vorgewärmt und dann eingelassen werden. Acht dis zehn Minuten, nachdem die Arbeitsthüren geschlossen worden waren, beginnt das übersgeschobene Gemisch an der Oberstäche zu schmelzen, worauf man dasselbe mit dem Spatel, oder wie die deutschen Arbeiter dies meist vorziehen, mit einer leichteren Krücke etwas zu wenden sucht; in ähnlichen weiterhin immer kürzeren Zwischensräumen wird dies nun mit den schmelzen Krücken wiederholt, wobei eine kleine Schmelze nach etwa 30 Minuten in den Zustand eines mehr und mehr dünnen, gehadten Breies übergegangen ist, aus welchem Gasblasen entweichen. Sodas

schmelze erreicht hierbei nicht ben Grad ber Flüssgleit wie Potascheschmelze. Die Ursache dieses Schmelzens liegt in dem Entstehen des leichter slüssigen Schweselztaliums und es muß von da ab die Umsetzung desselben mit dem vorhandenen und theilweise aus Aettalt wieder regenerirten Calciumcarbonat zu Kaliumcarbonat und Schweselcalcium durch noch sleißigeres Durcharbeiten befördert werden. In dem Maße, wie diese fortschreitet, wird die Masse bei der Sodzschmelze wieder dicker und als Product der Zersetzung des Kalküberschusses mit der Kohle beginnt nun Kohlenoryd zu entweichen, welches bei seinem Ueberragen mit züngelnden Flämmchen wegbrennt. Bei der Potascheschmelze ist das Dickerwerden, namentlich bei größeren Schmelzen, weniger gut wahrzunehmen, der Arzbeiter muß sich also mehr nach dem Entweichen der entzündlichen Gasblasen richten und sobald ein geringes Nachlassen dem Ofen herausziehen.

Bur Aufnahme berselben bienen eisenblecherne, vierectige, nach oben sich wenig erweiternbe Kästen, ober flache zweiräberige Kippwagen, von etwa 40 cm größter Tiefe, welche bicht vor den Ofen geschoben werden, so daß die Masse über die etwas vorstehende Thürplatte hinweg in dieselben einstließt. Auch im Kasten hebt sie sich noch durch Gasentwickelung und nimmt hierdurch während des Erkaltens die für das Auslaugen so wichtige Beschaffenheit an. Bei noch reichlichem Entweichen von Gas kann man sie auch hier noch mehrmals mit einer kleinen Krücke durchrühren, um in der so rascher erkaltenden Masse das Gas gleichmäßiger zu vertheilen. In Außig läßt man die ganze letzte Phase der Arbeit in diesen Behältern verlausen und rührt hier nach Besinden noch etwas Kohle ein.

Die Temperatur der Schmelze erhebt sich während der Operation von 700° auf etwa 900°; es ist daher nicht zu verwundern, daß, wenn man die Entwideslung des Kohlenoryds im Ofen selbst zu Ende kommen läßt, sehr rasch ein Bersbrennen derselben unter Rückbildung von Schwefelkalium und dessen Orydationssproducten eintritt. Hat man dagegen die Schmelze zu früh gezogen, oder war die Hitze im Ofen zu gering, so enthält dieselbe noch unzersetzes Kaliumsulsat. Eine gute Potascheschmelze soll höchstens 0,5 bis 1,5 Proc. des letzteren und etwa 0,5 Proc. Schwefelkalium enthalten, daneben aber das Kalihydrat mit ins begriffen 40 bis 45 Thle. Potasche.

Je geringer der Ueberschuß des Kalkes und der Mischkohle ist, desto weniger entsteht beim Auslaugen Kalihydrat. Das Gleiche gilt auch für die Bildung von Chanverbindungen in der Schmelze, welche besonders auf Kosten des Stidstoffgehaltes der Kohle entstehen. Die schlessischen und sächsischen Steinkohlen sind arm hieran, hingegen sind einzelne englische Kohlen so reich, daß sie die Gewinnung von etwas Ferrochantalium (meist weniger als 1 Proc. der Potasche) als Nebenproduct ermöglichen. Niedrige Schmelztemperatur begünstigt diese Bildung, ebenso auch nochmaliger Zusat von Kohle zur Schmelze, während bereits viel Kaliumcarbonat entstanden war. Die Ammoniakerhalation, die den Schmelzen namentlich auch beim Feuchtwerden anhaftet, rührt von der Zersetzung chansauren Kaliums her, welches durch Oxydation aus Chankalium entstanden ist (CONK + 2 H2O = CO(OH)(OK) + NH3). In der Sodaindustrie bildet

bas Ferrochannatrium einen großen Uebelstand, da es sich nicht wie bei der Pot= asche durch Arnstallisation nach bem Berbampfen abscheiben läßt und ber Soba beim Calciniren eine gelbe Färbung ertheilt. Unter ben vielfachen Bestrebungen zur Bekämpfung ber Bildung von Chanverbindungen hat Pechinen (D. R.= P. Nr. 505 und 10 929) den meisten Erfolg für die directe Gewinnung weißer Soba gehabt. Das Wesentliche seines Berfahrens besteht in der Anwendung einer hohen Schmelztemperatur bei geringem Berhältniß von Kalt und Kohle in ber Mischung und Beimengen von etwas frischem Sulfat im Augenblide, bevor die Schmelze ausgezogen wird. Wie man bereits früher erkannt hatte, bilben sich die Chanverbindungen erst gegen Ende des Schmelzens, wenn unzersetztes Sulfat nicht mehr vorhanden ift; durch eine frische Beigabe desselben wird bereits entstandenes Alkalichanid zu dem leichter zersetzbaren chansauren Kalium oxydirt und die Bildung weiteren Chankaliums verhindert (K2SO4 + 4CNK = K2S Beldon (D. R.=B. Nr. 2006) fand gunftiger, gleichzeitig auch +4CONK). noch etwas Ralkstaub nachzugeben.

Auf Potasche angewendet, würde das vereinigte Pechinen-Weldon'sche Berfahren sitr 100 Thle. Kaliumsulfat 61,1 bis 64,7 Thle. Calciumcarbonat und 31,1 bis 33,9 Thle. Steinkohlenklein als Mischung verlangen, die bei hoher Temperatur geschmolzen, vor dem Ziehen noch einen Zusat von 12 Thln. Sulfat und 6 Thln. Kalkpulver erhalten würde. Allhusen (Engl. Pat. 3022) will den ähnlichen Effect bei rotirenden Defen dadurch erreichen, daß er erst nur 90 Proc. der Charge der Reaction unterwirft und dann den Rest in erhitztem Zustande zusügt. I. Mactear (Engl. Pat. 3079) läßt außer dem früher besreits von ihm angewandten nachträglichen Kalkzusat als Sauerstoff abgebende Substanzen auf 100 Thle. Kaliumsulfat 5 Thle. Syps oder 1 Thl. Eisenoryd, eventuell anch die Sulfate des Ba, Sr, Mg oder Mn₂O₃ zusezen.

Das Gewicht ber gewonnenen Schmelzen ober Brobe beträgt bei einer mittleren Quantität Kalk von 100 Thln. verschmolzenem Kaliumsulfat etwa 157 bis 163 Thle.; in einer Fabrik, wo viel Kalk angewandt wurde, kam basselbe auf 179 Thle. Die Schmelzen mitsen erkaltet sich leicht aus den Kästen herauslösen und auf dem Bruche durchweg porös wie Bimsstein und schiefergrau von Farbe sein, während die Oberstäche heller oder dunkler leberbraun ist. In der Masse zerstreut sind noch Kohlentheilchen, hier und da auch Kalkstücken sichtsbar, was einen Ueberschuß derselben anzeigt. Dagegen würden Streisen von Kohle oder Kreide auf ein schlechtes Mischen und Durcharbeiten schließen lassen. Schwarze oder violette Brode sind meist sehr dicht und von schlechter Qualität in Folge zu kurzen Aufenthalts im Ofen; verbrannte Brode, die zu lange im Fener gewesen, zeigen ebenfalls eine dichte Beschaffenheit, haben aber bald stellensweise, bald durchweg eine ins Röthliche ziehende Farbe.

Zur Controle des Schmelzbetriebes werden die einzelnen Schmelzen oder auch die vom Ablaugen derselben gewonnenen Filterlaugen untersucht. Gute Schmelzen enthalten auf 100 Thle.:

36 bis 46 Thle. Kaliumcarbonat, 0,4 , 1,5 , Kaliumsulfat und 0,3 , 1,0 , Kaliumsulfid.

Lunge läßt 10 g fein geriebene Schmelze (ein Durchschnittsmuster) mit Wasser von 35° eine Viertelstunde lang schütteln und erkaltet zu 205 ccm auffüllen. Nach dem Mischen und gutem Absitzen werden je 20 ccm der klaren Flüssigkeit für die verschiedenen Proben verwandt.

Für die Bestimmung des alkalischen Titers durch Normalsäure wird que nächst diese im Ueberschuß und dann erst Lackmus zugesetzt und mit Alkali zurück-Besser ist es, weder Lackmus noch Phenacetolin hierbei zu verwenden, da dieselben bei Gegenwart von schwefliger Säure ein verschiedenes Resultat ergeben, je nachdem auf Blau oder Roth titrirt wird. Im Uebrigen bieten die Theerfarbstoffe als Indicatoren sehr scharfe Farbenübergänge (siehe hierzu Dingl. pol. J. 243, 423; 246, 281; 250, 182 und 531, fiehe auch Lunge's Taschenbuch für Soda = u. s. w. Fabrikanten 1883) und ermöglichen, da die Titrirung immer kalt geschieht, einen großen Gewinn an Zeit; jedoch ift Uebung mit reinen Substanzen für die vielseitige Anwendung derfelben zu empfehlen. Da schwache Färbung meist vortheilhafter ist, genügen von einer Lösung mit 0,05 Proc. des Farbstoffes 2 Tropfen für 20 bis 50 ccm Flüssigkeit. Methyl= orange wird hierbei durch Kohlensäure, Schwefelwasserstoff und schweflige Säure nicht berührt, dagegen ändert der erste Tropfen freie Mineralfäure (Dralfäure ift nicht zu verwenden) die orangerothe Farbe in Hellgelb um. Gegenüber Lackmus, Methylorange und Phenacetolin ist das Bisulfit (KHSO3) das neutrale Salz, gegenüber Rosolfäure und Phenolphtalein bagegen das Sulfit (K2 SO3), jo daß man lettere beibe nur unter Beobachtung biefer Eigenthumlichkeit benuten barf.

Um Kalihydrat neben Kaliumcarbonat ober Aestalt neben Calciumscarbonat zu bestimmen, ist die schmutziggrüne, alkoholische Lösung des Phenacetoslins sehr geeignet, welche durch Kalihydrat oder Aestalk gelb, durch die Carbonate beider rosenroth und durch Mineralsäuren wieder goldgelb gefärdt wird. Man sügt also so lange Normalsäure zu, dis die an der Einfallstelle erscheinende, aber rasch wieder verschwindende rothe Färbung bleibt und dabei nicht nur als Rosaschein, sondern in entschiedener Nuance auftritt. In diesem Zeitpunkt ist nur noch Carbonat vorhanden und bei weiterem Zusatz nimmt die rothe Färbung noch etwas an Intensität zu, geht aber durch den ersten Tropfen überschüssiger Säure in Goldgelb über. Bei Kalk liest man ab, sobald das Rothwerden einige Secunden auf sich warten läßt, aber bleibend ist; bei reinem Aestalk fügt man zur Erkennung der Endreaction ein Körnchen Calciumcarbonat zu.

Bei Rohlösung einer Schmelze tritt die Rothfärbung ein, ehe Schwesels natrium angegriffen ist, da dieses sich hier wie ein Carbonat verhält, Entfärbung erfolgt erst, wenn beide zersetzt sind. Trot der Färbung der Rohlösung ist diese Bestimmung hier bei einiger Uebung genauer, als die mittelst Fällen durch Chlorbarium, weil letzteres nur bei geringem Verhältniß anwesenden Carbonats gute Resultate giebt. Bei rohem Aetznatron, dessen Lösung ebenfalls gefärbt ist, macht man eine Probe direct und eine zweite nach dem vorherigen Fällen des Alkalicarbonats durch Chlorbarium in der Siedhitze.

Um Schwefelkalium neben Alkalisulfit zu bestimmen, stellt man eine weite Probe an, wobei in der doppelten Quantität der Lösung durch Zusat von

überschüssigem Zinkacetat das Schwefelkalium zersetzt und von Neuem zu einem bekannten Bolumen aufgefüllt wird. Nach dem Absiltriren wird mit der Hälfte des neuen Bolumens der Bersuch sofort vorgenommen. Am sichersten dient hiers bei Zehntel=Normal=Iodlösung, welche sämmtliche orndirbaren Schwefelverbin=dungen der Rohsoda anzeigt. Nach Lunge werden 5 com der Rohlauge auf 200 com verdünnt, Stärkelösung zugesetzt, darauf mit Essigsäure angesäuert und sofort mit Jodlösung die zur Blaufärbung titrirt.

Das Schwefelkalium kann auch durch eine zehntelnormale Lösung von Zinkacetat direct bestimmt werden, wobei man sich auf Filtrirpapier oder auf eine Porcellanplatte gebrachter Tropfen kalischer Bleilösung als Indicator bestient. Noch genauer ist diese Fällung durch ammoniakalische Silberlösung nach Lestelle (f. Mohr, Titrirmethode).

Die Bestimmung des Sulfatgehaltes geschieht durch Chlorbarium in der kochenden mit Salzsäure übersättigten Lösung oder auch maßanalytisch. Zur raschen oberstächlichen Beurtheilung vergleicht Lunge die mit überschüssiger Salzsäure und Chlorbarium versetzte und zum doppelten Bolumen gebrachte Lösung mit vorräthigen, frisch aufzuschüttelnden Lösungen, die je den Barytniederschlag von 1, 2 oder 4 mg Kaliumsulfat enthalten (siehe hierzu S. 229).

Das in der Rohlösung vorhandene Eisen findet sich daselbst theils als Schwefeleisen=Schwefelkalium, K2Fe2S3, welches der Lauge die grünliche Färbung ertheilt, durch Kohlensäure ober Zusat von gerade hinreichender Menge Natriumbicarbonat aber unter Abscheidung von Schwefeleisen zersetzt wird, theils als Ferrochantalium, K4Fe(CN)6 + 3H2O. Die Bestimmung des letteren tann nach Hurter, Schäppi und Lunge (Dingl. pol. 3. 243, 490 u. 246, 282) in folgender Weise geschehen: 100 ccm der Lauge (von der jedoch 1 Liter nicht mehr als 2 g K Cy enthalten darf) werden durch eine Lösung von Chlorkalk ober durch Bromwasser oxydirt, bis ein Tropfen der Lösung durch Eisenchlorid nicht mehr gebläut wird. Die hierzu nöthige Menge wird am besten durch einen vorläufigen Bersuch festgestellt. Die orybirte Lauge wird mit Salzsäure angesäuert und aus einer Bürette Zwanzigstel = Normal = Rupferlösung (enthaltend 12,47 g Rupfervitriol im Liter) zugesett. Bon Zeit zu Zeit wird ein Tropfen der Fluffigkeit auf einem Porcellanteller mit einem Tropfen Gisenvitriollösung (1:100) zusammengebracht, wobei am Ende ber Fällung des Ferridenankupfers keine blaue Färbung mehr eintritt, sondern der gelbe Niederschlag sich durch Reduction zu Ferrochankupfer deutlich rosa färbt. Da hierbei aber das Resultat nur 80 bis 84 Proc. der nach der Formel:

$$K_6 Fe Cy_{12} + 3 Cu SO_4 = Cu_3 Fe_2 Cy_{14} + K_2 SO_4$$

zu erwartenden Umsetzung ergiebt, muß der Chantiter der Kupferlösung durch einen directen Versuch mit reinem Ferrochankalium festgestellt werden.

Noch genauer ist es vielleicht, die mit Salzsäure angesäuerte Lösung durch Eisenchlorid im Ueberschuß zu fällen, das Berlinerblau abzusiltriren und vollstommen auszuwaschen, darauf aber in Natronlauge zu lösen, wobei Eisenoryd hinterbleibt und Ferrochannatrium entsteht, dessen Lösung man zu einem bestimmten Bolumen auffüllt und nach dem Filtriren durch Chamäleon bis zum

Dfen wegbrennt, bevor noch die Masse die zur Einwirkung nöthige Hitze erlangt hat, nicht in Betracht gezogen ist.

Schmelzoperation. Die hierfür gebräuchlichen Schmelzöfen sind entweder Defen für Handarbeit oder mechanisch wirkende Rotiröfen. Da lettere, welche theils liegende, durch außen herumlaufende Zahnreifen gedrehte Cylinder darstellen, theils flach sind, wie der Mactear'sche, der seinem Sulfatosen Fig. 112 ähnelt, meist nur für eine sehr große Production von Vortheil sind, werden zur Darstellung der Potasche wohl ausschließlich Defen für Handarbeit benutzt, welche des beschränkten Raumes halber hier allein beschrieben werden können.

Die Fig. 122 bis 125 stellen einen berartigen Schmelzofen im Maßstabe von 1,25 cm == 1 m dar. Zur befferen Ausnutzung läßt man die mit einem hohen Wärmegrade abgehende Ofenluft noch unter einer Verdampfpfanne D (bei Soba meist über einer folchen) wegstreichen, in welcher die vom Extrabiren der Schmelzen gewonnenen Laugen verdampft werden; außerdem hat man aber den Ofen selbst in zwei Abtheilungen getheilt, von denen nur die vordere B zum Schmelzen benutzt wird, während die hintere C zum Vorwärmen der Sulfat-Die Feuerluft strömt von der Feuerung A mit Aschenfall g gemische dient. über die Feuerbrücke o hinweg durch den Schmelzraum B und den Vorwärmeraum C unter den Sattel m der Pfanne D, theilt sich dann hinter diefer und kehrt in den seitlichen Zügen b nach vorn zurück. Beide fallen barauf in den quer überlaufenden Zug c, bei d sich wieder vereinigend und vollführen unterhalb der Arbeitssohle in den durch die Zunge n getrennten Zügen d und e noch eine Hin= und Rudtour, um bann burch f in ben nach bem Schornstein führenden Fuchs zu gelangen. Die den ersten Lauf der Feuerluft begrenzende, durch Punkte unterbrochene Linie, welche unter ber Pfanne ihre Fortsetzung in den Linien a findet, bezeichnet zugleich das Widerlager für das Gewölbe 1, die weiteren Züge sind durch Pfeile angedeutet. Die mit den zwei hinter einander liegenden Reihen der Roststäbe in gleichem Niveau angebrachte, gußeiserne Gingangsplatte für die Feuerung ift hier weggebacht, auch sind die Thuren für die Arbeitsöffnungen und die Feuerung nicht angegeben. Der Längsschnitt, Fig. 122, zeigt bei D ein Stuck der seitlichen Einmauerung, bei i die Seitenwand der Pfanne, vorn ist auf eine kurze Strecke auch der Sattel derselben im Längsschnitt sichtbar; hinter ber Pfanne ist k eine Reinigungsöffnung für, die Züge. Der Horizontalschnitt ist in der Höhe bes Widerlagers dargestellt, nur die mit Lauge gefüllte Pfanne ift von oben gefehen.

Da eine auch von unten geheizte Arbeitssohle einer stärkeren Abnutzung unterliegt, hat man neuerer Zeit auch in Deutschland, wo diese Einrichtung gerade in Gebrauch war, dieselbe verlassen, schließt dann aber gern noch eine zweite Pfanne zum Verdampfen von Lauge an. Die Potasche hat in hohem Grade die Eigenthümlichkeit, zwischen den Steinen unter die Sohle zu dringen und diese zu erheben; bei den Sodaschmelzösen ist dies nicht der Fall, vielmehr nutzt sich hier die Sohle von oben her ab und es bildet sich bald eine muldensförmige Vertiefung. Aus diesem Grunde wird die Sohle der Sodaschmelzösen

Tig. 122.

Fig. 123.

ganz eben mit geringer Neigung-nach ber Arbeitsthur zu ausgeführt, während man ben Potascheschmelzösen gleich bei der Herstellung ber Längsrichtung nach eine in der Mitte 5 cm betragende Ausbuchtung giebt (siehe Fig. 124), die weniger leicht ein Heben der Sohle zu Stande kommen läßt. Hierzu wird auf der nächst tieseren Schicht der Herdschle, auf welcher bereits die Umfassungsmauern nach außen mit gewöhnlichen Steinen, nach innen mit Chamottesteinen aufgeführt waren, durch Auflage eines dien Betons aus Chamotteziegelstücken, wie sie beim Behauen der Steine abfallen, aus Chamotteknorpeln vom Sieden des Chamottemehls und aus seuerfestem Thon nach beiden Seiten die gewilmschte

Fig. 124.

Fig. 125.

flache Reigung gegeben und auf biefes festgestampfte Bett bie eigentliche Rollschicht (pavée) troden mittelft eines Schlägels fo bicht ale möglich auf bie hohe Rante (de champ) eingefest. Die flache Runbung wird bierbei burch Zwischenlage einer Angahl Reihen von Gewölbefteinen erreicht, bie aber gleich wie bie übrigen, Chamottefteine von befter Qualität und auch jab und bicht fein milffen. Noch haltbarer wird bie Sohle, wenn die Steine gwar wieber in ber Längerichtung, aber auf ben Ropf (debout) geftellt und babei formlich an einanber abgeschliffen werben; für bie Sohle bes Bormarmeraumes ift bies unnöthig, auch wird biefelbe flach angelegt. Rach Fertigftellen biefer Sohlen wird ein Gemenge von feuerfestem Thon und Chamottemehl, mit Baffer gang bunn

zerrührt, in ben Dien eingegoffen und mit einem Borstwische sorgfältig bis zur Sättigung in alle Fugen eingestrichen. Auf die Umfassungsmauern wird hierauf burch drei Flachschichten zugeschärfter Steine das Widerlager (conssinot) für das slache Gewölbe aus auf den Kopf gestellten, quer überlaufenden Steinen herzgerichtet und hierzu werden, wie für die gesammten inneren, feuerberührten Flächen die zu einer Steindicke unterhalb des Rostes Chamottesteine verwendet.

Die Umfassungsmauern werben in ber Höhe bes Arbeitsraumes und Widerlagers von außen noch mit gußeisernen Platten verblendet, welche durch die Ankersäulen, hier als Eisenbahnschienen & dargestellt, gefaßt werden. Bon den Ankersäulen getragen, läuft vor jeder Arbeitsthur, 5 cm über der Sohle derselben, ein wegziehbarer, kräftiger, runder Eisenstab quer über, der zum Anslegen des hier der hitze halber sehr kräftigen und schweren Arbeitszenges (Gezähe) dient; bei letzterem spielt ebenfalls die Krilcke, Fig. 73, S. 213, die Hauptrolle und muß in mehreren Exemplaren vorhanden sein, da sie bei der Arbeit rothglühend und biegsam wird. Nächst ihr dienen zum Wenden der Masse Spatel (Fig. 71, S. 213) mit fräftiger Endplatte von oft 35 bis 45 cm Länge bei 13 bis 15 cm Breite, die namentlich auch zum Ueberführen des Gemenges aus dem Vorwärme-raum in den Schmelzraum benutzt werden.

Gasöfen dürften sich nur empfehlen, wenn es sich um die Verwerthung eines billigeren Heizmaterials handelt, wenn dieselben außerdem direct mit dem Ofen verbunden sind und ein Vorwärmen der Verbrennungsluft durch die absgehenden Heizgase gestatten. Das System Ponsard (récupérateur de chaleur), welches diesen Ansorderungen entspricht, bewährte sich in Croix nicht, vielleicht aber nur, weil eine leichte Reinigung von Flugasche der aus Hohlziegeln hersgestellten Züge zum Heizen der Verbrennungsluft nicht genügend vorgesehen war.

In einem Schmelzraume von 5 qm Oberfläche können in 24 Stunden 17 Schmelzen mit je 250 kg Sulfat ausgeführt werden, von denen also jede 75 Minuten beansprucht. Bei 6 qm Schmelzraum ist es auch möglich, 20 bis 22 gleichgroße Schmelzen zu verarbeiten; da aber bei kleinen Schmelzen die Temperatur besser zu reguliren ist und das Mauerwerk weniger leidet, ist es vortheilhafter, lieber nur 150 kg oder selbst 125 kg Sulfat für jede Schmelze zu verwenden, wobei dann höchstens 40 bis 50 Minuten sitr die Fertigstellung einer solchen nöthig sind, so daß deren also 28 bis 40 mit ungefähr dem nämslichen Ergebniß in der gleichen Zeit fertig werden können.

Für 100 Thle. Sulfat nimmt man im Beginne der Arbeit etwa 96 bis 100 Thle. Kalt und 60 bis 64 Thle. trodene Steinkohle. Nach einigen Tagen, wenn der Ofen seinen normalen Hitzgrad angenommen hat, kann man das Bershältniß von Kalk und Kohle meist bedeutend verringern, was am besten nach und nach und unter eingehender Controle durch Analysiren sämmtlicher sertig gewordener Schmelzen geschieht. Für 100 Thle. Kaliumsulfat wird man dann abhängig von der Qualität meist nur 80 bis 90 Thle. Kalt und 40 bis 50 Thle. Steinkohle nöthig haben.

Diese Substanzen werden gewöhnlich erst vor der Thür des Borwärmeraumes mittelst der Schaufel gemischt, um zu rechter Zeit bereit zu sein. Sobald dann eine fertige Schmelze herausgezogen ist, wird die im Borwärmeraum ruhende nach dem hellrothglühenden Schmelzraume übergeschoben und darauf unter Einwersen mittelst der Schausel durch ein neues Gemisch ersett. Wo die Niveauverhältnisse es ohne besondere Arbeit erlauben, kann das Gemenge auch in einem spaltförmig durch das Gewöhe des Borwärmeraumes eintretenden, gußeisernen Trichter vorgewärmt und dann eingelassen werden. Acht dis zehn Winuten, nachdem die Arbeitsthüren geschlossen worden waren, beginnt das übergeschobene Gemisch an der Obersläche zu schmelzen, worauf man dasselbe mit dem Spatel, oder wie die deutschen Arbeiter dies meist vorziehen, mit einer leichteren Arücke etwas zu wenden such; in ähnlichen weiterhin immer kürzeren Zwischenzäumen wird dies nun mit den schweren Krücken wiederholt, wobei eine kleine Schmelze nach etwa 30 Minuten in den Zustand eines mehr und mehr dünnen, gehackten Breies übergegangen ist, aus welchem Gasblasen entweichen. Sodas

schmelze erreicht hierbei nicht den Grad der Flüssigkeit wie Potascheschmelze. Die Ursache dieses Schmelzens liegt in dem Entstehen des leichter stüssigen Schweselstaliums und es muß von da ab die Umsetzung desselben mit dem vorhandenen und theilweise aus Aestalt wieder regenerirten Calciumcarbonat zu Kaliumscarbonat und Schweselcalcium durch noch sleißigeres Durcharbeiten befördert werden. In dem Maße, wie diese fortschreitet, wird die Masse bei der Sodasschmelze wieder dicker und als Product der Zersetzung des Kalküberschusses mit der Kohle beginnt nun Kohlenoryd zu entweichen, welches dei seinem Uederragen mit züngelnden Flämmchen wegbrennt. Bei der Potascheschmelze ist das Dickerswerden, namentlich bei größeren Schmelzen, weniger gut wahrzunehmen, der Arsbeiter muß sich also mehr nach dem Entweichen der entzündlichen Gasblasen richten und sobald ein geringes Nachlassen derselben eintritt, die dünnbreiige Masse mittelst der Krücke möglichst rasch aus dem Ofen herausziehen.

Zur Aufnahme berselben bienen eisenblecherne, vierectige, nach oben sich wenig erweiternde Rästen, ober flache zweiräberige Kippwagen, von etwa 40 cm größter Tiefe, welche bicht vor den Ofen geschoben werden, so daß die Masse über die etwas vorstehende Thürplatte hinweg in dieselben einsließt. Auch im Kasten hebt sie sich noch durch Gasentwickelung und nimmt hierdurch während des Erkaltens die sür das Auslaugen so wichtige Beschaffenheit an. Bei noch reichlichem Entweichen von Gas kann man sie auch hier noch mehrmals mit einer kleinen Krücke durchrühren, um in der so rascher erkaltenden Masse das Gas gleichmäßiger zu vertheilen. In Außig läßt man die ganze letzte Phase der Arsbeit in diesen Behältern verlaufen und rührt hier nach Besinden noch etwas Kohle ein.

Die Temperatur der Schmelze erhebt sich während der Operation von 700° auf etwa 900°; es ist daher nicht zu verwundern, daß, wenn man die Entwideslung des Kohlenoryds im Ofen selbst zu Ende kommen läßt, sehr rasch ein Bersbrennen derselben unter Rückbildung von Schweselkalium und dessen Orydationssproducten eintritt. Hat man dagegen die Schmelze zu früh gezogen, oder war die Hitze im Osen zu gering, so enthält dieselbe noch unzersetzes Kaliumsulsat. Eine gute Potascheschmelze soll höchstens 0,5 bis 1,5 Proc. des letzteren und etwa 0,5 Proc. Schweselkalium enthalten, daneben aber das Kalihydrat mit insbegriffen 40 bis 45 Thle. Potasche.

Ie geringer der lleberschuß des Kalkes und der Mischkohle ist, desto weniger entsteht beim Auslaugen Kalihydrat. Das Gleiche gilt auch für die Bildung von Chanverbindungen in der Schmelze, welche besonders auf Kosten des Sticksstoffgehaltes der Kohle entstehen. Die schlessischen und sächstschen Steinkohlen sind arm hieran, hingegen sind einzelne englische Kohlen so reich, daß sie die Gewinnung von etwas Ferrochankalium (meist weniger als 1 Proc. der Potasche) als Nebenproduct ermöglichen. Niedrige Schmelztemperatur begünstigt diese Bildung, ebenso auch nochmaliger Zusak von Kohle zur Schmelze, während bereits viel Kaliumcarbonat entstanden war. Die Ammoniakerhalation, die den Schmelzen namentlich auch beim Feuchtwerden anhaftet, rührt von der Zersetung chansauren Kaliums her, welches durch Oxydation aus Chankalium entstanden ist (CONK + 2 H2O = CO(OH)(OK) + NH3). In der Sodaindustrie bildet

bas Ferrochannatrium einen großen Uebelstand, da es sich nicht wie bei ber Pot= asche durch Krystallisation nach bem Berbampfen abscheiben läßt und ber Soba beim Calciniren eine gelbe Färbung ertheilt. Unter ben vielfachen Bestrebungen zur Bekämpfung ber Bilbung von Chanverbindungen hat Pechinen (D. R.=P. Nr. 505 und 10 929) ben meisten Erfolg für die directe Gewinnung weißer Soda gehabt. Das Wesentliche seines Berfahrens besteht in der Anwendung einer hohen Schmelztemperatur bei geringem Verhältniß von Kalk und Kohle in ber Mischung und Beimengen von etwas frischem Sulfat im Augenblide, bevor die Schmelze ausgezogen wird. Wie man bereits fruher erkannt hatte, bilben sich die Chanverbindungen erst gegen Ende des Schmelzens, wenn unzersetztes Sulfat nicht mehr vorhanden ist; durch eine frische Beigabe desselben wird bereits entstandenes Alkalichanid zu dem leichter zersetzbaren chansauren Kalium orydirt und die Bildung weiteren Chankaliums verhindert (K2SO4 + 4CNK = K2S +4CONK). Welbon (D. R.-P. Nr. 2006) fand gunftiger, gleichzeitig auch noch etwas Kalkstaub nachzugeben.

Auf Potasche angewendet, würde das vereinigte Pechinen-Weldon'sche Berfahren sür 100 Thle. Kaliumsulfat 61,1 bis 64,7 Thle. Calciumcarbonat und 31,1 bis 33,9 Thle. Steinkohlenklein als Mischung verlangen, die bei hoher Temperatur geschmolzen, vor dem Ziehen noch einen Zusat von 12 Thln. Sulfat und 6 Thln. Kalkpulver erhalten würde. Allhusen (Engl. Pat. 3022) will den ähnlichen Effect bei rotirenden Defen dadurch erreichen, daß er erst nur 90 Proc. der Charge der Reaction unterwirft und dann den Rest in erhitztem Zustande zusügt. I. Mactear (Engl. Pat. 3079) läßt außer dem früher besreits von ihm angewandten nachträglichen Kalkzusat als Sauerstoff abgebende Substanzen auf 100 Thle. Kaliumsulfat 5 Thle. Syps oder 1 Thl. Eisenoryd, eventuell auch die Sulfate des Ba, Sr, Mg oder Mn₂O₃ zusetzen.

Das Gewicht ber gewonnenen Schmelzen ober Brode beträgt bei einer mittleren Quantität Kalt von 100 Thln. verschmolzenem Kaliumsulsat etwa 157 bis 163 Thle.; in einer Fabrik, wo viel Kalt angewandt wurde, kam basselbe auf 179 Thle. Die Schmelzen müssen erkaltet sich leicht aus den Kästen herauslösen und auf dem Bruche durchweg porös wie Bimsstein und schiefergrau von Farbe sein, während die Oberfläche heller oder dunkler leberbraun ist. In der Masse zerstreut sind noch Kohlentheilchen, hier und da auch Kalkstücken sichtsar, was einen Ueberschuß derselben anzeigt. Dagegen würden Streifen von Kohle oder Kreide auf ein schlechtes Wischen und Durcharbeiten schließen lassen. Schwarze oder violette Brode sind meist sehr dicht und von schlechter Qualität in Folge zu kurzen Aufenthalts im Osen; verbrannte Brode, die zu lange im Fener gewesen, zeigen ebenfalls eine dichte Beschaffenheit, haben aber bald stellensweise, bald durchweg eine ins Röthliche ziehende Farbe.

Zur Controle des Schmelzbetriebes werden die einzelnen Schmelzen oder auch die vom Ablaugen derselben gewonnenen Filterlaugen untersucht. Sute Schmelzen enthalten auf 100 Thle.:

36 bis 46 Thle. Kaliumcarbonat, 0,4 , 1,5 , Kaliumsulfat und 0,3 , 1,0 , Kaliumsulsid.

Lunge läßt 10g fein geriebene Schmelze (ein Durchschnittsmuster) mit Wasser von 35° eine Viertelstunde lang schütteln und erkaltet zu 205 ccm aufstüllen. Nach dem Mischen und gutem Absitzen werden je 20 ccm der klaren Flüssigkeit für die verschiedenen Proben verwandt.

Für die Bestimmung des alkalischen Titers durch Normalsäure wird que nächst diese im Ueberschuß und dann erst Lackmus zugesetzt und mit Alkali zuruck= titrirt. Besser ist es, weder Ladmus noch Phenacetolin hierbei zu verwenden, da dieselben bei Gegenwart von schwefliger Säure ein verschiebenes Refultat ergeben, je nachdem auf Blau oder Roth titrirt wird. Im Uebrigen bieten die Theerfarbstoffe als Indicatoren sehr scharfe Farbenübergange (siehe hierzu Dingl. pol. J. 243, 423; 246, 281; 250, 182 und 531, siehe auch Lunge's Taschenbuch für Soda = u. s. w. Fabrikanten 1883) und ermöglichen, da die Titrirung immer kalt geschieht, einen großen Gewinn an Zeit; jedoch ift Uebung mit reinen Substanzen für die vielseitige Anwendung derselben zu empfehlen. Da schwache Färbung meist vortheilhafter ift, genügen von einer Lösung mit 0,05 Proc. des Farbstoffes 2 Tropfen für 20 bis 50 ccm Flüssigkeit. Methyl= orange wird hierbei durch Kohlensäure, Schwefelwasserstoff und schweflige Säure nicht berührt, dagegen ändert der erste Tropfen freie Mineralfäure (Dralfäure ist nicht zu verwenden) die orangerothe Farbe in Hellgelb um. Gegenüber Lackmus, Methylorange und Phenacetolin ist das Bisulfit (KHSO3) das neutrale Salz, gegenüber Rosolfäure und Phenolphtalein bagegen das Sulfit (K2 SO3), fo daß man lettere beibe nur unter Beobachtung biefer Eigenthumlichkeit benuten barf.

Um Kalihydrat neben Kaliumcarbonatzober Aestalt neben Calciumscarbonat zu bestimmen, ist die schmußiggrüne, altoholische Lösung des Phenacetoslins sehr geeignet, welche durch Kalihydrat oder Aestalt gelb, durch die Carbonate beider rosenroth und durch Mineralsäuren wieder goldgelb gefärbt wird. Man fügt also so lange Normalsäure zu, die die an der Einfallstelle erscheinende, aber rasch wieder verschwindende rothe Färdung bleidt und dabei nicht nur als Rosaschein, sondern in entschiedener Nuance auftritt. In diesem Zeitpunkt ist nur noch Carbonat vorhanden und bei weiterem Zusax nimmt die rothe Färdung noch etwas an Intensität zu, geht aber durch den ersten Tropfen überschüssiger Säure in Goldgeld über. Bei Kalt liest man ab, sobald das Rothwerden einige Secunden auf sich warten läßt, aber bleibend ist; bei reinem Aextalt fügt man zur Erkennung der Endreaction ein Körnchen Calciumcarbonat zu.

Bei Rohlösung einer Schmelze tritt die Rothfärbung ein, ehe Schwefels natrium angegriffen ist, da dieses sich hier wie ein Carbonat verhält, Entfärbung erfolgt erst, wenn beide zersetzt sind. Trot der Färbung der Rohlösung ist diese Bestimmung hier bei einiger Uebung genauer, als die mittelst Fällen durch Chlorbarium, weil letzteres nur bei geringem Verhältniß anwesenden Carbonats gute Resultate giebt. Bei rohem Aetznatron, dessen Lösung ebenfalls gefärbt ist, macht man eine Probe direct und eine zweite nach dem vorherigen Fällen des Alkalicarbonats durch Chlorbarium in der Siedhitze.

Um Schwefelkalium neben Alkalisulfit zu bestimmen, stellt man eine weite Probe an, wobei in der doppelten Quantität der Lösung durch Zusatz von

überschüssigem Zinkacetat das Schwefelkalium zersetzt und von Neuem zu einem bekannten Bolumen aufgefüllt wird. Nach dem Absiltriren wird mit der Hälfte des neuen Bolumens der Versuch sofort vorgenommen. Am sichersten dient hiers bei Zehntel Mormal Jodlösung, welche sämmtliche oxydirbaren Schwefelverbinsdungen der Rohsoda anzeigt. Nach Lunge werden 5 ccm der Rohlauge auf 200 ccm verdünnt, Stärkelösung zugesetzt, darauf mit Essigsäure angesäuert und sofort mit Jodlösung dis zur Blaufärbung titrirt.

Das Schweselkalium kann auch durch eine zehntelnormale Lösung von Zinkacetat direct bestimmt werden, wobei man sich auf Filtrirpapier oder auf eine Porcellanplatte gebrachter Tropfen kalischer Bleilösung als Indicator bestient. Noch genauer ist diese Fällung durch ammoniakalische Silberlösung nach Lestelle (s. Mohr, Titrirmethode).

Die Bestimmung des Sulfatgehaltes geschieht durch Chlorbarium in der kochenden mit Salzsäure übersättigten Lösung oder auch maßanalytisch. Zur raschen oberstächlichen Beurtheilung vergleicht Lunge die mit überschüssiger Salzsäure und Chlorbarium versetzte und zum doppelten Volumen gebrachte Lösung mit vorräthigen, frisch aufzuschüttelnden Lösungen, die je den Barytniederschlag von 1, 2 oder 4 mg Kaliumsulfat enthalten (siehe hierzu S. 229).

Das in der Rohlösung vorhandene Gisen findet sich daselbst theils als Schwefeleisen=Schwefelkalium, K2Fe2S3, welches ber Lauge die grünliche Färbung ertheilt, burch Kohlensäure ober Zusat von gerade hinreichender Menge Natriumbicarbonat aber unter Abscheidung von Schwefeleisen zersetzt wird, theils als Ferrochankalium, K4Fe(CN)6 + 3H2O. Die Bestimmung bes letteren kann nach Hurter, Schäppi und Lunge (Dingl. pol. 3. 243, 490 u. 246, 282) in folgender Weise geschehen: 100 ccm der Lauge (von der jedoch 1 Liter nicht mehr als 2 g KCy enthalten barf) werden durch eine Lösung von Chlorkalk ober durch Bromwasser oxydirt, bis ein Tropfen der Lösung durch Eisenchlorid nicht mehr gebläut wird. Die hierzu nöthige Menge wird am besten durch einen vorläufigen Versuch festgestellt. Die orybirte Lauge wird mit Salzsäure angesäuert und aus einer Bürette Zwanzigstel = Normal = Kupferlösung (enthaltend 12,47 g Rupfervitriol im Liter) zugesett. Bon Zeit zu Zeit wird ein Tropfen ber Flüssigkeit auf einem Porcellanteller mit einem Tropfen Gisenvitriollösung (1:100) zusammengebracht, wobei am Ende ber Fällung des Ferridenankupfers keine blaue Färbung mehr eintritt, sondern der gelbe Niederschlag sich durch Reduction zu Ferrochankupfer deutlich rosa färbt. Da hierbei aber das Resultat nur 80 bis 84 Proc. der nach der Formel:

$$K_6 Fe Cy_{12} + 3 Cu SO_4 = Cu_3 Fe_2 Cy_{14} + K_2 SO_4$$

zu erwartenden Umsetzung ergiebt, muß der Chantiter der Kupferlösung durch einen directen Bersuch mit reinem Ferrochankalium sestgestellt werden.

Noch genauer ist es vielleicht, die mit Salzsäure angesäuerte Lösung durch Eisenchlorid im Ueberschuß zu fällen, das Berlinerblau abzusiltriren und vollstommen auszuwaschen, darauf aber in Natronlauge zu lösen, wobei Eisenorhd hinterbleibt und Ferrochannatrium entsteht, dessen Lösung man zu einem bestimmten Volumen auffüllt und nach dem Filtriren durch Chamäleon dis zum

Stich ins Gelbroth titrirt. Um etwa baneben vorhandenes Chankalium zu bestimmen, ist eine der vorbeschriebenen Operationen nochmals zu wiederholen, nachdem vor dem Ansäuern die Lauge eine Zeit lang mit dem durch Zusatz von wenig Ferrosulfat entstehenden Niederschlage digerirt, dann aber getrennt wors den war.

Schwefelchankalium (KCNS), das in der Rohlauge meist nur spurweise vorhanden ist, kann an der mehr oder weniger intensiv rothen Färbung erkannt werden, welche diese mit Eisenchlorid nach dem vorherigen Ansäuern mit Salzsäure und Fällen des Ferrochans durch Chlorzink giebt und die man mit der Färbung von Schweselchankaliumlösungen von bestimmtem Gehalte in Bersgleich ziehen kann. Aus der seingeriebenen Schwelze wird es besser vorher durch Auskochen mit Alkohol getrennt.

Auslaugen ber Schmelzen.

Beim Liegen der Schmelzbrode geht durch die Feuchtigkeit der Luft zunächst vorhandener Aetfalt in Kalkhydrat über und lockert hierdurch die Masse auf, weshald man auch den wenig porösen in Cylinderösen erhaltenen Schmelzen vor dem Entleeren noch Kalk zusett, um sie zum Auslockern geneigter zu machen. Weiterhin nimmt der Kalk Kohlensäure auf, so daß durch längeres Liegen die Bildung von Kalihydrat beim Auslaugen verhindert werden könnte. Gleicher Zeit würde aber durch Oxydation von Calciumsulsid auch Syps entstehen und beim Auslaugen eine entsprechende Wenge Kaliumcarbonat in Kaliumsulsat überssühren; daher ist es besser, die Schmelzen nur zwei Tage und zwar in einem trockenen Locale liegen zu lassen, wovon ein Tag auf das Erkalten und ein Tag auf das Zerkleinern zu rechnen ist. Die Schmelzen ohne Zerkleinerung der Ausslaugung zu unterwerfen, wie es bei Sodaschmelzen wohl geschieht, ist hier nicht zu empfehlen, dagegen genügt bei porösen Schmelzen eine Zerkleinerung zu Stücken von 8 bis 10 cm Durchmesser.

Das Auslaugen geschieht mittelst des sogenannten Shanks'schen Ablaugessischems, das nach Lunge der Idee des Gießener Prosessors Buff entstammt und durch Gundelach's Empfehlung zuerst von Dunlop in St. Rollox zur Anwendung kam. Fig. 126 stellt im Maßstade von 1 cm = 1 m eine Batterie von vier dieser Art zusammengekuppelten Filtern dar. Die durch die auszuslaugende Schmelzasche hindurch unterhald des mit Sackleinen bedeckten Doppels bodens a gelangte klare Lösung wird in dem in III in ganzer Länge sichtbaren Aussteigerohr d wieder in die Höhe gedrückt und läuft durch das Seitenrohr c auf das nächste Filter IV über. In gleicher Weise gelangt die Lauge auch von dem Filter IV nach I, von da nach II und von II nach III. In der Darsstellung ist das Filter I als vollständig abgelaugt gedacht und des Ablaufens halber ist es durch Berschluß seines Steigerohres und des Steigerohres k im Filter IV mit II und IV nicht mehr in Verbindung. Der Abschluß der Steigerohre durch Einsehen eines eingeschliffenen conischen Stöpsels ist viersach vergrößert in einer Nebenfigur d stizzirt. Auf das nach I am meisten erschöpste Filter II

fließt nun ans dem Hahn d im Sommer bis auf 25°, im Winter bis auf 35° erwärmtes Wasser oder zunächst sauch hier die unter den Doppelboden gelangte Leberlangen des Filters I zu, dis auch hier die unter den Doppelboden gelangte Lauge auf 0,5° B. gekommen ist. Inzwischen war vom Filter IV durch den Hahn g zum Verdampfen bestimmte Lauge abgezogen worden, die anfänglich mit etwa 45°B. ablief, nun aber gleicher Zeit auf eirea 20°B. herabgekommen war. Die Bewegung der Lauge durch die drei Filter hindurch wurde hierbei durch den im Bilde sichtbaren Unterschied im Flüssigkeitsnivean derselben vermittelt, dem zu Gunsten man dei einer Sesammttiese der Kästen von 1,25 m die seitlichen Ueberssteigrohre etwa 30 cm vom oberen Rande einmünden läßt. Der Hahn g wurde nun geschlossen und die Lauge von 20°B. auf das frisch mit Schmelze erfüllte Filter I übergeleitet, welches seinerseits durch den Pahn i starte Lauge ergiebt,





während der Wassernssluß ans d durch Unterschieben einer Rinne von II nach III verstellt wird. In der gleichen Weise wird immer nach derselben Richtung herum ein Kasten nach dem anderen abgestellt, vom abgetropften Rücktande mittelst kleiner Förderwagen entleert und frisch gefüllt. Statt mehrerer Kästen kann auch ein langer Kasten durch Scheidewände in mindestens vier oder höchstens sechs Abtheilungen getheilt sein und zwar genügt auf je 100 kg pro Tag gewonnener Schmelze bei loderer Beschaffenheit derselben 0,4 chm Ablangeraum. Bei schlechterem Ablangen kann auch der doppelte Langeraum nöthig werden und besser ist es, selbst den dreisachen Raum vorzusehen. Für Potasche sind mittelzgroße Langegefäße von 5 bis 7 chm Inhalt am vortheilhaftesten, weil bei zu großem Inhalt, die beim Aussommen der Lauge auf frische Schmelze sreiwerdende Wärme die Temperatur der Flüssigsteit leicht über 45° erheben könnte, wobei die Umsesbarkeit des Calciumsulssids mit dem Kaliumcarbonat wesentlich zunimmt.

Nach Scheurer-Restner löst sich I Thl. Schwefelcalcium bei 12,5° in 12 500 Thin. Wasser, wie Lunge annimmt nach vorherigem Uebergange in Calciumsulshydrat (2 CaS + 2 H₂O = CaH₂S₂ + CaH₂O₂), der auch beim Kochen mit Wasser nur langsam vor sich geht. Wie Kold gezeigt hat, bes günstigen von Aetalkalien starke, von Alkalicarbonat schwache Lösungen diesen Uebergang und zwar beide in um so stärkerem Grade, je höher ihre Temperatur ist. Bon Wichtigkeit ist hier der Umstand, daß trotz der Hydratirung des Aetstalkes, die Bildung des Kalihydrates erst bei einer Verdünnung der Lauge zu 12 bis 15° B. in höherem Grade vor sich geht, wobei dann die anfänglich leicht die auf 50° erhöhte Temperatur durch die nachdringende Flüssigkeit wieder auf die am besten immer aufrecht zu erhaltende Temperatur von 30 dis 35° herabsgekommen ist. Läßt man dieselbe noch weiter sinken, so wird hierdurch das Abslaugen verlangsamt und die längere Berührung des Alkalicarbonats auf das Calciumsulssib wirkt wiederum nachtheilig.

Dbschon bei gutem Beobachten der vorgeschilderten Punkte die Zersetzung des Kaliumsulfats dis zu einem Procent der angewandten Menge vor sich gehen kann, wird in der Praxis doch selten dieser Punkt erreicht; meist sinden sich in der Rohlauge noch 2,5 dis 3 Proc. Kaliumsulfat oder selbst mehr und daneben noch eine gleiche Quantität an Kaliumsulsid, welches bei längerer Berührung mit der Luft theilweise in Kaliumhyposulsit übergeht. Daneben ist dann immer noch etwas Kaliumsilicat, oft auch eine geringe Menge Kaliumaluminat vorshanden. Zwei Schmelzlaugen, die bei 40 dis 45° abgelaugt worden waren, enthielten auf 100 Thle. Kaliumcarbonat (das 15 dis 20 Proc. betragende Kaliumhydroxyd mit eingerechnet) an:

Raliumsulfat . . . 3,27 Thle. 4,34 Thle. Raliumsulfid . . . 3,17 , 2,35 , Raliumhyposulfit . . 1,72 , 3,61 , Raliumsilicat . . . 1,98 , 2,24 ,

Die gesammten Schwefelverbindungen auf Kaliumsulfat berechnet betrugen also im ersten Falle 9,6 Thle., im zweiten Falle 11,36 Thle. desselben.

Die Rohlauge von im Mittel 24° B. hat meist, von Schwefelkalium und dessen Berbindung mit Schwefeleisen herrührend, eine grünlichgelbe bis flaschen= grune Farbung; wird dieselbe ohne Weiteres in der hinter dem Schmelzofen befindlichen Pfanne zu etwa 400 B. verdampft, so tritt, bei auffallendem Lichte, ein Stich ins Röthliche bazu, der beim weiteren Berdampfen noch auffälliger wird und der Lauge nun den Namen rothe Lauge eintrug. Direct calcinirt ergiebt dieselbe nur eine gelblich gefärbte Potasche mit 5 bis 6 Proc. Kalium= fulfat und daneben meist auch niederen Oxydationsstufen des Schwefels. feuchter Luft nimmt diese durch Abscheidung des Gisengehaltes erst eine schmutziggrüne, bann röthliche Farbe an und wurde baher rothe Potasche genannt. Dieses Product muß umgelöst und die klar abgeheberte Lauge von Neuem entwäffert werden, um eine weiß bleibende, marktfähige Waare zu ergeben. Will man diese zweite Calcination vermeiden, so ist es unbedingt nöthig, die Rohlauge einer reinigenden Behandlung durch Kohlensäure, Carbonisirung, zu unterwerfen, welche unter Zersetzung des Kaliumsulfids und etwaigen Aluminats das Schwefel= eisen unlöslich abscheibet und etwas Kieselerbe als Thonerbesilicat zu Boben

schlägt. Die Kohlensäure wird hierzu einem Kalkofen entnommen oder mit Kalkstein und schwacher Salzsäure hergestellt, welche die das Sulfat selbst bereitenden Fabriken ja billig haben; auch die Gewinnung durch Verbrennen von Coaks ist zulässig, hingegen sind die Rauchgase gewöhnlicher Feuerungen wegen ihres Ge= haltes an schwefliger Säure zu verwerfen und aus dem nämlichen Grunde ist auch ein Berdampfen der Lauge durch oberschlächtige Feuerungen nicht zu em= pfehlen. Da berartiges Gas etwa nach Art ber Condensation der Salzsäure (siehe S. 397) mit der Lauge in Berlihrung gebracht, durch seinen Gehalt an Sauerstoff gleicher Zeit orydirend wirkt, ist es von großem Bortheil, wie ich dies 1874 zuerst von J. Ortlieb in Croix eingeführt sah, lieber aus bereits calci= nirter, von orydirbaren Verbindungen freier Potasche eine Lösung von Kalium= bicarbonat herzustellen, welche in der genau entsprechenden, durch eine directe Probe im Kleinen ermittelten Quantität der von den Filtern kommenden Rohlauge zugesetzt wird. Eine größere Anzahl treisförmig aufgestellter Laugen= behälter dienten dort zum vollkommenen Absetzen des Schwefeleisens und die Lauge wurde vollständig klar und fast farblos in ein mittelständiges Bassin ab= gehebert, aus dem eine Pumpe sie der Berdampfung zuführte. Beim Calciniren ergab dieselbe direct eine blendend weiße Potasche mit nur 2,5 bis 3 Proc. an Kaliumsulfat.

Das Verdampfen der Rohlauge von im Mittel 25° B. in der hinter dem Schmelzofen befindlichen Pfanne läßt sich durch weiteres oder geringeres Herabgehen im Grade der von den Filtern abgezogenen Lauge leicht derart reguliren, daß dieselbe sämmtlich zu 40° B. gelangt, wobei aus guten Schmelzen ein die Verdampfung behindernder Absatz von Sulfat noch nicht stattfindet. Sind keine Züge unter der Ofensohle, so kann man noch eine zweite Pfanne an= schließen, welche die des Sulfatabsates halber am besten vorher erkaltete Lauge bis zu 50 oder 52° weiter zu verdampfen vermag. Bei dieser zweiten Ber= dampfung, die anderen Falls mit der Calcination der Potasche verbunden wird, schlägt sich Kaliumsulfat zu Boden, welches, soweit es in Gefahr käme aufzu= backen, mit einer Lochschaufel herausgesoggt und auf ein übergestelltes eisernes Abtropfgefäß mit fein gelochtem Boben gegeben wirb. Der Rest wird bann, nach dem Ablassen der Lauge durch am Hinterende befindliche Stuten, vollends an= gesammelt. War die Lauge nicht carbonisirt, so sind diese zumeist aus Kalium= fulfat bestehenden Absätze von Schwefeleisen schwarz, sonst aber nur grau gefärbt und die Lauge hat, von oben gesehen, eine röthliche Färbung (rothe Lauge) angenommen, carbonisirte Lauge nur eine gelbliche.

Von den englischen Steinkohlen, die reicher an Stickstoff sind, als die deutsschen und daher auch bei der Gassabrikation skärkeres Ammoniakwasser liesern, bilden gewisse Sorten (Sunderlandkohle, Ryhopo peas) beim Schmelzvorgange eine nicht unbeträchtliche Menge von Ferrochankalium, welches sich in diesen Absätzen und namentlich auch in den während des Erkaltens der Laugen (schon der von 40° B.) sich abscheidenden schlammigen, oft bereits von $KCO_3 + 2H_2O$ begleiteten Salzmassen vorsindet. In den dei Stettin gelegenen Potaschefabriken, die vorzugsweise englische Kohle verwenden, werden diese Salzabsätze nach dem Ansammeln mit wenig Wasser und Dampf zu einer Lauge von 36° B. gebracht,

welche klar abgehebert das Ferrocyankalium auskryskallisiren läßt. Durch Umskryskallisiren aus 30 grädiger Lösung wird dasselbe noch gereinigt, beträgt aber meist weniger als 1 Proc. der gewonnenen Potasche. Das hierbei hinterbleibende Kaliumsulfat wird durch Abdecken mit kaltein Wasser von anhängender Potascheslauge befreit und von Neuem verwendet ober nöthigenfalls umgelöst.

Nach A. Blügel, welcher in Dingl. pol. J. 233, 53 und 145 eine dankenswerthe Abhandlung über diese Fabrikation geschrieben hat, sind für 100 kg verarbeitetes Sulfat höchstens 150 bis 200 kg Wasser zu verdampfen, wosür er bei oberschlächtiger Feuerung eine Grundsläche der Pfannen von 18 qm, bei unterschlächtiger eine solche von 35 bis 45 qm beansprucht, wobei die Wasse jedoch gleich zur Consistenz eines Breies gebracht werden soll.

Calciniren der Potasche. Für gewöhnlich findet sich hinter dem Calcinirraume, mit dem Niveau von bessen Umfassungsmauer abschneidend, eine gußeiserne Schale versenkt, in welcher die erkaltete und gut abgesetzte Lauge nach Wunsch entweder noch bis zu 55 oder 560 B. oder bis zur breiförmigen Consistenz gebracht wird, bevor man sie in den Calcinirraum überschöpft oder über= trägt. Soll sie nur mit 55 oder 56°B. eingelassen werden, was auch durch ein Rohr mit eingeschliffenem Conus geschehen kann, so barf die Pfanne von kräfti= gem Schmiedeeisen sein, muß aber nach jedem Einlassen in den Calcinirraum wieder bis an den Rand gefüllt werden, damit dieser nicht dem Berbrennen aus-War die Lauge hinter dem Schmelzofen nur bis 40° verdampft worden, so ersett man oberhalb dieser Pfanne bas Gewölbe durch eine zweite schmiedeeiserne Pfanne, beren Bobenplatte sich in gleicher Neigung dem Gewölbe anschließt und welche die Verdampfung bis zu 50 oder 520 übernimmt. 2 m breite und 2,6 m lange, in den Ecken zugerundete Calcinirraum erhält eine flache Sohle, welche beim Einbringen der Potasche als Brei mit der Arbeitsthür in gleichem Niveau steht, beim Einbringen als Lauge bagegen um 12 bis 15 cm tiefer gelegt wird und 80 cm vom inneren Thurrande ab in gleichmäßiger Reigung zu biesem emporfteigt.

Im Uebrigen wird die Sohle mit gleicher Sorgfalt, wie dies beim Schmelzsen gesagt war, entweder aus einem auf den Kopf gestellten Stein, oder aus einer gleichmäßig durchgehenden und noch unter die Umfassungsmanern greifenden Flachschicht und einer hinterher eingefügten Rollschicht bester Chamottesteine herzgestellt. Auf die Flachschicht werden die Umfassungsmanern zunächst durch flach gelegte Steine und darüber durch drei Rollschichten aufgeführt.

Um dem Arbeiter die mühsame Zerkleinerung der Potasche zu erleichtern, legt man die Unterkante der Oeffnung der Arbeitsthür 75 dis 80 cm über das Pflaster des Locals; das Niveau des Rostes von 60 cm Breite und 1,10 dis 1,20 m Länge muß um 10 cm tiefer als die Sohle des Calcinirraumes bleiben, damit sich die Flamme gut entwickeln kann, auch vertieft man den Aschenfall um gleich viel unter das Pflaster des Locals. Das flache Sewölde erhält über der Mitte der hier immer noch $1^{1/2}$ dis $1^{3/4}$ Steinlängen starken Feuerbrücke 22 cm senkrechten Durchlaß und kann sich nach der Pfanne hin gelinde senken. — Die Potaschelauge muß beim Einkommen in den rothglühenden Calcinirraum sosort

eine feste Kruste ansetzen, welche bas weitere Einbringen berselben in bas Mauer= werk beschränkt und es wird bann nur durchgerlihrt, wenn an der Oberfläche sich bildende Arusten die Berdampfung behindern. Sobald aber teine Flüssigkeit mehr vorhanden ift, muß mittelft ber S. 213 gezeichneten Werkzeuge die ganze trustenförmige und grobschollige Masse von den Wandungen und vom Boden gut losgearbeitet und durch wiederholtes, forgfältiges vor- und rückwärts gehendes Rlopfen mittelft der Krücke und des Krähls immer besser zerkleinert werden. Zwischen jeder Bearbeitung wartet man bei geschlossener Arbeitsthur und frisch angefachtem Feuer bann jedesmal fo lange, bis die Oberfläche durch glänzendes Ansehen ein beginnendes Schmelzen und bas genugende Erweichen anzeigt. Wenn die Masse dann überall gut durchgeglüht und gleichmäßig pulverförmig geworden ift, zieht man diefelbe in einen vorgeschobenen, flachen, zweiräderigen Sandtarren, mittelst beffen sie zum Berpadungsraume transportirt und bort auf einer Gisenblechfläche mit niederem Rande dem Erkalten überlassen wird. Noch etwas warm wird sie dann in mit Papier gut ausgeschlagene Fässer von 250 bis 400 kg Inhalt unter fraftigem Zusammenrutteln und Ginstampfen fest verpackt.

Eine Calciniroperation liefert 250 bis 300 kg Potasche und bei sofortigem frischen Füllen des Ofens mit Lauge von circa 55°B. können während 24 Stunsten vier dis fünf derselben ausgeführt werden. Unterbrechungen in der Arbeit sind bei allen diesen Defen nach Möglichkeit zu vermeiden, weil hierbei leicht Risse im Mauerwerk entstehen; wenn sie sich nicht umgehen lassen, ist es nöthig, während des Erkaltens sämmtliche Ankerschrauben mehrere Male sest anzuzichen, um so der dabei statthabenden Zusammenziehung nachzuhelsen.

War die Potaschelauge nicht ober nur mangelhaft carbonisirt, so ist es von Bortheil, gegen Ende des Calcinirens ein= oder zweimal durch Schließen der beim Weggange der Fenerluft zur Regulirung angebrachten Schieber für je 1/4 Minute den Ofen mit Fenergasen zu erfüllen und seinen Ruß auf die Potsasche niederzuschlagen, welche dann beim darauf folgenden Durcharbeiten eine weißere Farbe annimmt.

Einzelne Fabriken fügen auch der eingebrachten Potaschelauge eine kleine Menge gesiebtes Sägemehl und gegen Ende des Calcinirens noch etwas Kalissalpeter (circa 1 Proc.) zu, um sofort ein marktfähiges Product zu erhalten; andere dagegen ziehen trot der Carbonistrung eine doppelte Calcination vor, weil dieselbe doch immer ein weißeres, an der Luft sich nicht verfärbendes und weniger Kaliumsulfat haltendes Product ergiebt.

Das Umlösen ber bereits einmal und dann weniger sorgfältig calcinirten Potasche geschieht in einer Pfanne über freiem Feuer, oder in einem mit Dampfseinlaß versehenen, eisernen Gefäße mit etwa dem anderthalbsachen Gewicht an Wasser, welches vor dem Eintragen derselben zum Kochen erhitzt wird. Da die Potasche sich schwer auf den Boden auflegt, muß gut umgerührt werden; noch rascher geht die Lösung vor sich, wenn die Potasche in einem aus gelochtem Blech hergestellten und an einer Kette mit Flaschenzug beweglich aufgehangenen Siebstasten in die kochende Flüssigkeit eingetaucht wird.

Je concentrirter die Lösung bereitet wird, besto besser hinterbleibt das Kaliumsulfat, besto mehr wird aber beim Erkalten auch K₂CO₃, 2H₂O abstelsser, Kali-Industrie.

geschieben, beshalb begnügt man sich meist damit, dieselbe auf 51 oder 52°B. zu bringen, wobei nach dem Erkalten nur noch sehr geringe Mengen Kaliumsulfat in Lösung vorhanden sind. Auch hier wird die klar abgeheberte Lösung in einer hinter dem Calcinirraume befindlichen Schale erst noch zu 55 bis 56°B. gebracht, da selbst bei genügend starker Lauge schon das Vorwärmen von Nutzen ist, und das Calciniren wird mit besonderer Sorgkalt vorgenommen.

Der beim Umlösen und Erkalten hinterbliebene Salzschlamm wird, von einer Anzahl Operationen zusammengekommen, mit wenig Wasser und Dampf erhitzt, bis die überstehende Lauge 45 bis 48°B. wiegt. Klar abgehebert vertheilt man die Lauge auf die nächstfolgenden Umlösungen oder verdampft sie für sich, wobei sie eine etwas geringere Qualität der Potasche ergiebt; das ungelöst hintersbliebene Kalinmsulfat wird dagegen sofort mit kaltem Wasser abgelaugt, welches ebenfalls wieder mit für die Umlösungen dienen kann.

Qualität. Da eine besondere Abscheidung des Chlorkaliums oder der Soda bei dieser Behandlung nicht vorgesehen ist und die Arbeit unnöthig complisciren würde, muß das verwendete Sulfat gleich den entsprechenden Grad der Reinheit an Chlorkalium oder Natriumsulfat besitzen.

Die ohne Carbonisiren beim ersten Calciniren öfters 6 bis 10 Proc. Kaliumssulsat haltende Potasche kann dann leicht auf ½ bis 2 Proc. an diesem gebracht werden und wird meist auch nur eine gleiche Quantität an Chlorkalium, hierzu aber 95 bis 98 Proc. Kaliumcarbonat enthalten. Daneben sindet sich fast immer ein geringer Gehalt an Silicat, dagegen kein Phosphat, welches die aus Holzsasche oder Schlempekohle gewonnene Potasche kennzeichnet.

Für die Analyse der Botasche wird der gefundene Gehalt an Schwefelssäure und Chlor immer als Kaliumsulfat und Chlortalium berechnet und ersteres durch den Factor 0,7933, letteres durch Multiplication mit 0,9267 in Kaliumscarbonat umgewandelt, um so die Summe beider von dem durch den Factor 0,283 auf Kaliumcarbonat berechneten Kaliumplatinchlorid in Abzug bringen zu können. Das restirende Kaliumcarbonat wird dann von dem durch Normalsäure gefundenen und als Kaliumcarbonat angenommenen gesammten Alkalicarbonat abgezogen, wobei ein Rest mit 0,7668 multiplicirt etwa vorhandenes Natriumcarbonat erzgiebt. Der durch Glithen bestimmte Wassergehalt und ein geringer, von der Ofensohle oder von Flugasche herrührender und auf gewogenem Filter zu sammelns der Gehalt an unlöslichen Theilen dient dann als Controle der Analyse.

Für die Dosirung des Kaliumgehaltes durch Platinchlorid ist das S. 227 sf. Gesagte maßgebend; bei einem zunächst qualitativ zu erprobenden Gehalte von 0,2 bis 0,3 Proc. Kieselerde leidet die Genauigkeit dieser Bestimmung und bei über 0,5 Proc. derselben kann ein mehrere Procent betragender Fehler eintreten. Die Kieselerde wird daher besser durch vorheriges Verdunsten und scharfes Trochnen der mit Salzsäure übersättigten Lösung abgeschieden, was erst beim Erhipen im bedeckten Tiegel die zu 250° vollständig ist. Einfacher ist es noch, bei Gehalt an Kieselerde oder Phosphorsäure diese und gleichzeitig die Schweselssäure durch eine Lösung von Aetbaryt zu fällen, deren Ueberschuß durch Kohlensäure entsernt werden kann.

Handelt es sich um die genaue Feststellung eines geringen Gehaltes an Soda, so kann dieselbe nach einer kürzlich von F. Röttger und H. Precht (Ber. chem. Ges. 1885, 2076) für Chlorkalium empsohlenen Methode vorgenommen werden; die Botasche ist dann nur vorher durch Berdunsten mit Salzstäure oder durch Erhitzen mit überschisssigem Salmiak in Alkalichlorid umzuwanz deln und das durch den Bersuch gefundene Chlornatrium durch den Factor 0,9066 in Natriumcarbonat umzurechnen. Diese neue Bestimmung, welche dis auf $\frac{1}{100}$ Proc. genaue Resultate geben soll, beruht auf der höheren Löslichkeit in Alkohol des Chlornatriums gegenüber dem Chlorkalium. Es lösen sich bei 15° in 100 Thln. Alkohol von:

90 92,5 95 Gew. Proc. an Chlornatrium . . . 0,345 0,223 0,146 Thle. "Chlorfalium . . . 0,073 0,043 0,028 "

Um längeres Auswaschen zu vermeiden, bringt man 20 g des sein geriebenen Chlortaliums, welches in Staßfurt häusig mit einer Gehaltsgarantie von nicht über ½ Proc. Chlornatrium vertauft wird, in ein Meßtölden von 110 ccm Inhalt, das zu ¾ mit Alsohol von 90 Proc. erfüllt und während ½ Stunde oft umgeschüttelt wird. Zur Fällung des in derartigem Chlorfalium 0,2 Proc. nicht überschreitenden Chlormagnesiums wird nun ½ ccm. einer 10 procentigen lösung von reinem Kaliumcarbonat zugesetzt und nochmals eine Zeit lang gut umgeschüttelt, darauf aber dis zur Marke mit Alsohol von 90 Proc. aufgesüllt. Von der lösung werden 50 ccm (als Hälfte) klar abgehebert und ergeben nach dem Verdunsten in der Platinschale das Gesammtgewicht beider aufgenommener Chloride, weiterhin aber durch eine Fällung mit Platinchlorid das Gewicht des dabei besindlichen Chlorkaliums. S. auch Repert. anal. Chem. 6, 129.

Hobern wird öfters noch eine Potasche von geringerem Gehalte gewünscht, wobei vorausgesetzt wird, daß dann Soda die Stelle der Potasche vertrete; falls aber sür den Gehalt an Soda eine Bergütung nicht geboten wird, kann man diese Berdünnung auch durch Zusatz von Wasser vornehmen. 8 bis 10 Proc. desselben lassen sich durch directes Ueberbrausen der noch warmen Potasche unter Umsichauseln derselben incorporiren; eisenhaltige Potasche würde hierbei etwas an Aussehen verlieren.

Für gewisse Zwecke, namentlich für die Fabrikation von Flintglas ober Krystallglas, wird aber weiter eine Botasche verlangt, die von Sulfat oder von unslöslichen, aus dem Ofen aufgenommenen Theilen möglichst frei sein soll. Zu diessem Zwecke wird die Botasche zu 60°B. oder noch höher umgelöst und die Lösung dann dem Abseihen und Abkühlen überlassen, die nur noch ein sehr geringer Sulsatgehalt darin ist, worauf die klar überstehende Lösung in Verdampfpfannen mit slachem Boden übergehebert wird. Hierin wird die Lauge dann verdampft, die dickbreig geworden und nach dem Herausziehen des Feuers unter Hins und Herschauseln und Klopfen in eine feinstückige glasig durchscheinende Wasse übersgegangen ist. Dieselbe enthält je nach der Behandlung 12 die 18 Proc. Wasser

und eignet sich durch ihre geringere Neigung zum Zerfließen namentlich auch für den Kleinverbrauch der Potasche (Pfefferkuchenbäckerei, Färben mit Cochenille u. s. w.).

Bon sonstigen Berwendungen der Potasche steht die für die Fabrikation der Schmierseise (grüne Seise) obenan; es solgen dann die sür Blutlaugensalz, sür Dralsäure und die von Römer (D. R.=P. Nr. 24694) unter Beigabe von Kalk und Soda empsohlene Aufschließung der Chromerze; serner ihr Gebrauch in der Färberei, Bleicherei (Eau de Javelle), Töpserei, zur Gewinnung von Wasserglas und des gegen die Reblaus angewandten Kaliumsulsocarbonats

$$(3CS_2 + 3K_2O = K_2CO_3 + 2K_2CS_3),$$

welches aber directer mittelft Schwefelkalium darzustellen ist.

Selbsttosten. In zwei Fabriken, welche große Schmelzen mit 250 kg Sulfat verarbeiteten und keine Carbonisirung anwandten, daher eine größere Menge des Sulfats immer von Neuem in den Kreislauf nahmen und im Ofen höhere Berluste hatten, die sich schon durch eine stärkere Ansammlung von Kaliumsulfat in den Feuerzügen kund gaben, wurden zur Darstellung von 100 kg 95er Potasche 150 bis 154 kg Kaliumsulfat von 95 Proc. Reingehalt verbraucht; bei kleinen Schmelzen und Carbonisirung genügten bereits 145 bis 149 kg desselben. Der Kalkverbrauch erhob sich im ersten Falle auf 160 bis 200 kg, im zweiten Falle auf 130 bis 160 kg. Weniger verschieden war dagegen der Kohlenverbrauch, der zwischen 250 und 310 kg betrug, und eher zu Gunsten der großen Schmelzen sprach.

Von dem Kohlenverbrauch kamen etwa 27 Proc. auf die Mischungen, 28 Proc. auf die Heizung des Schmelzofens, 19 Proc. auf die erste, 15 Proc. auf die zweite Calcination und 11 Proc. auf den Dampfverbrauch zum Lösen, zum Betrieb der Pumpen u. s. w.

Der Arbeitslohn belief sich per 100 kg der Potasche auf 2,80 bis 2,90 Mt.; die Faßtage auf 1 Mt. und die sonstigen Unkosten auf etwa 4 Mt., wovon 1 Mt. auf Reparaturen zu rechnen war.

Für die Carbonisirung wurden in einer Fabrik per 100 kg Potasche 10 kg Coaks, in einer anderen 20 kg Kalkstein und 17 kg Salzsäure verbraucht, und die Production an Ferrochankalium betrug in einer norddeutschen Fabrik bei Answendung gewöhnlicher englischer Kohlen 33 kg.

Bei dem S. 410 angeführten gegenwärtigen Preise für Potasche, der in Deutschland immer sür die Basis von 90 Proc. Kaliumcarbonat, in Frankreich dagegen sür 100 Proc. normirt ist, kann nur bei einer großen Production, sür welche obige Zahlen gelten, ein geringer Reingewinn übrig bleiben. Da Uebersproduction die Ursache ist, so werden auch die mannigsachen Projecte zur Darsstellung der Potasche, sowie des Kaliumsulfats, welches ja zumeist als Rohmaterial sür jene dient, hierin keine Besserung herbeisühren, zumal sie sich neben dem Leblanc-Versahren und der Umsetzung des Chlorkaliums durch Schweselsäure erst noch im Großen bewähren müssen. Dieselben dürsten daher auch weniger einem momentanen Bedürsniß als einer unsücheren Aussicht in die Zukunst und der Furcht vor einschneidenden Aenderungen in der gegenwärtigen Lage der Kalieindustrie entsprungen sein.

Löserudstand ber Filter. Durch einen Gehalt an Schwefeleisen (etwa 1½ Proc.) ist derselbe frisch grauschwarz gefärbt, behält aber beim Trocknen an der Luft nur ein gelblichgraues Aussehen. Als wesentlichste Bestandtheile entshält er 25 dis 35 Proc. Calciumsulsid, 35 dis 40 Proc. Calciumcarbonat und Aestalt, 5 dis 10 Proc. Rohle oder Coaks, 3 dis 10 Proc. unlösliches Silicat, Sand u. s. w. Bei guter Ablaugung soll derselbe nicht mehr als 0,2 dis 0,3 Proc. lösliches Kaliumcarbonat zurückhalten. Zur Prüfung werden 12,5 g des zerstleinerten Rücktandes mit Wasser von 35° längere Zeit gut umgeschüttelt und dann zu 252 com aufgestüllt. 50 dis 10 com der klaren Lösung werden darauf unter Zusas von Ammoniumcarbonat zur Trockne gebracht, der Rückstand mit wenig Wasser aufgenommen, unter Zusügen einiger Tropfen Ammoniumoxalatslösung erhipt und zu einem geringen aber theilbaren Bolumen gebracht. Hiervon ergiebt die klar abgeheberte Hälfte, nach dem Berdunsten und Glühen, das Alkalicarbonat in reiner Form.

Zur Bestimmung des außerdem noch im Rückstande in Verbindung mit Thonerde und Kieselerde, öfters auch als ein dem Say=Lussit ähnliches Doppelssalz von Kaliumcarbonat mit Calciumcarbonat enthaltenen Kaliums ist ein Aufschließen durch Erhitzen in einer Platinschale mit Schweselsäure von 50°B. und Berjagen des Ueberschusses nöthig, worauf mit Barytwasser unter gutem Abreiben und Erwärmen das Lösliche aufgenommen und der Barytüberschuß aus der klar abgeheberten Lösung durch Kohlensäure entsernt wird.

Da das Lagern dieses Rücktandes, welcher lufttrocken mehr als das anderthalbsache Gewicht der producirten Potasche ausmacht, mancherlei Uebelstände herbeisihren kann, hat man sich in der Sodaindustrie des entsprechenden Aus-laugerücktandes unter möglichster Berwerthung seines Schweselgehaltes, der etwa 80 Proc. von dem in die Schmelzgemische eingebrachten beträgt, zu entledigen gesucht. Eine analoge Berarbeitung des Potascherücktandes ist mir nur von Vorster & Grüneberg bekannt, welche hierzu das Mond'sche Bersahren anwenden.

Bei ber früheren Schaffner'schen Methode laugte man die an der Luft hauptsächlich unter Bildung von Polysulfür (2 CaS + 0 = CaO + CaS₂) versänderten Rückstände aus, orydirte sie dann durch einen Luftstrom, welcher nun vorherrschend Hyposulstit entstehen ließ (CaS₂ + 30 = CaS₂O₃). Die von beiden Behandlungen erhaltenen Laugen wurden in gußeisernen Kesseln unter Insat von Salzsäure zersetzt, wobei durch Berbindung mehrerer Gefäße unter einander der zuerst frei werdende Schwefelwasserstoff und die erst nach der Zerssetzung der Polysulsüre und des Sulshydrats frei werdende schwesslige Säure sich mengten und unter Abscheidung von Schwefel zerlegten. Das restirende Gas wurde durch Erhisen in das nächste Gefäß übergetrieben und der etwas Syps haltende Schwesel von der entstandenen Chlorcalciumlösung getrennt.

Mond nahm die Oxydation gleich in den Filtern vor, wobei eine Batterie jedoch aus 10 bis 12 derselben bestehen muß, von denen in der Reihe herumsgehend immer vier hinter einander für die Ablaugung der Schmelzen dienen. Sobald der Rücktand von Potaschelauge erschöpft und gut abgetropft ist, wird mittelst eines kräftigen, geräuschlosen Schiele'schen Bentilators Luft unter den Doppelboden des betreffenden Filters gedrückt, durch welche unter allmälig die zu

90° steigender Temperatur die Oxydation vor sich geht. Das auf die Oxydation folgende systematische Ablaugen ergiebt starke Laugen, welche in verdeckten Holzs bottichen unter wechselweisem Einlassen von Salzsäure und dieser entsprechenden Duantitäten der Lauge angesüllt und darauf dem Absetzen überlassen werden. Bei gut getroffener Zeitdauer der Oxydation muß die Zersetzung nach der Formel $SO_2 + 2H_2S = 2H_2O + 3S$ vor sich gehen. Von 100 Thln. der Schmelzstuchen werden so etwa 9 Thle. Schwesel erhalten; der Rückstand enthält noch circa 40 bis 50 Proc. desselben zumeist als Calciumsulfat und Calciumsulfit.

Nach dem beim Chlormagnesium S. 311 erwähnten Schaffner-Helsbig'schen Verfahren ist die Ausbeute an Schwefel unter der Form von Schwefelswasserstoff, welches in einem Sasometer gesammelt durch Verbrennen auf Schwefelsäure verwerthet wird, eine bessere, wenn schon dieselbe auch lange nicht der theoretischen Menge gleichkommt. Bei seiner Anwendung in einer englischen Fabrik (Dingl. pol. J. 246, 520 und 249, 33) wurde ein Kaltrücktand geswonnen, der abgelaugt 75 Proc. Calciumcarbonat mit 0,5 Proc. Chlorcalcium und daneben etwa 4,5 Proc. Syps und 4 bis 5 Proc. Magnesiumsalze (MgO, MgCl2 und MgCO3) enthielt. Auf 100 Thle. als H2S gewonnenen Schwefels waren 20 Thle. Chlormagnesium als Ergänzung zuzussigen.

3. Mactear (Engl. Bat. Nr. 815) leitet bem fein geschlämmten Rud'= stande als Milch zerrührt in einem Thurme schweflige Säure entgegen; es ent= steht eine Lösung von Calciumbisulfit, die gewonnen wird, daneben aber freier Schwefel u. f. w. Der Berein chemischer Fabriten zu Mannheim (D. R.= P. Nr. 20947) will ben Sodaruckftand bei 5 Atmosphären Druck mit einer bem Schwefelcalcium äquivalenten Menge Natriumsulfat behandeln, wobei Gyps und Schwefelnatrium entsteht. Rawes (D. R. = P. Nr. 25771) zerset den Sodarlickstand durch Kohlensäure, es bildet sich Calciumcarbonat und Schwefelwasserstoff, welches er in die orybirte Lösung von Erbsulfid einleitet. H. v. Miller und C. Opl (D. R.= P. Nr. 28067) wollen durch Zuleiten von Schwefelwasserstoff bas unlösliche Calciumsulfib in lösliches Calciumsulfhydrat überführen, welches sie burch Kohlensäure in Calciumcarbonat und Schwefelwasserstoff zerlegen. Nach Parnell und Simpson (D. R.= P. Nr. 33 255) follen die Ruckstände mit Chlorammoniumlösung erhitzt und die entweichenden Schwefelammoniumbämpfe an Stelle von Ammoniat im Ammoniatsodaproces benutt werben, wobei in diesem Falle durch Rohlensäure Schwefelwasserstoff frei wird und Natriumbicarbonat sowie eine Lösung von Chlorammonium resultirt.

Nach trag zu S. 103, 104 u. 410. Nach dem Verkaufssyndicat wurden 1885 abgesetzt 96 995 400 kg Chlorkalium, 80 Proc. (1884 89 379 950 kg), davon 43 Proc. an Deutschland und 57 Proc. ans Ausland. Nach Procenten entfielen in Deutschland: 48,4 auf Potasche, 43,8 auf Salpeter, 5,4 auf Alaun und sonstige Producte, 2,4 auf die Landwirthschaft; im Auslande etwa: 38,6 auf Salpeter, 14,3 auf chromsaures Kali, 8,8 auf Alaun und sonstige Producte und 38,3 auf die Landwirthschaft. Der Verbrauch für Potasche und Landwirthschaft war also gestiegen, der für Salpeter und chromsaures Kali zurückgegangen.

Borfäure aus Staffurtit (Boracit).

Constitution $BO^3 + 3HO = B_2O_3 + 3H_2O = H_8BO_3$.

A rystallifirt	Wasserfrei				
1 Mol. $B_2 O_3 = 70 = 56,45$ Proc.	$B_2 = 22 = 31,43 \text{Proc.}$				
$3 H_2O = 54 = 43,55 n$	$O_3 = 48 = 68,57$				
Moleculargew. 124 100,00 Proc.	$B_2 O_3 = 70 100,00 \Re \text{roc.}$				

Die Borsäure wurde 1702 von Homberg beim Erhitzen von Eisenvitriol mit Borax entdeckt und 1808 ihre Constitution durch Gay-Lussac, Thénard und Davy festgestellt.

Aus Lösungen abgeschieden, krystallisirt dieselbe immer wasserhaltig in farblosen, biegsamen, dunnschuppensörmigen Blättchen des triklinosdrischen (klinorhomboidischen) Systems, die in Menge weiß, perlglänzend erscheinen und sich fettig ansühlen.

Spec. Gew. 1,46 bis 1,48, das der wasserfreien Borschure 1,83.

Bon 70° ab verlieren die Arystalle Wasser, dis 100° 2/3 desselben und es hinterpleibt das Metaborsäure genannte Hydrat $(H_3 BO_3 - H_2 O = HBO_2)$, welches dei 100° noch slüchtig ist. Die trystallisirte Borsäure entweicht bereits unter diesem Grade und läßt sich durch anhaltendes Erhitzen im Wasserbade vollsständig verslüchtigen. Bei 140 dis 160° geht die Borsäure in eine geschmolzene, glasige Wasse über, die auf 2 Mol. Borsäure nur 1 Mol. Wasser enthält $(4H_3 BO_3 - 5H_2 O = H_2 B_4 O_7)$; der Borax $(Na_2 B_4 O_7)$ ist als das secundäre Ratriumsalz dieser Berbindung anzusehen und trystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur mit 10 Mol. Wasser als gewöhnlicher oder prismatischer Borax $(Na_2 B_4 O_7 + 10 H_2 O)$, bei höherer Temperatur mit 5 Mol. als oktaödrischer oder Juwelier Borax $(Na_2 B_4 O_7 + 5H_2 O)$.

Bei noch höherer Temperatur gehen die drei Hydrate der Borsäure in deren Anhydrid (B2O3) über, welches eine farblose, zähe, glasartige Masse darstellt, die in der Rothglühhitze schmilzt und sich zu Fäden ausziehen läßt. Das Anshydrid ist bei der stärksten Porcellanosengluth nur langsam flüchtig, treibt in der Glühhitze aber alle flüchtigen Säuren aus ihren Salzen aus.

Die meisten borsauren Salze werden schon in der Kälte durch Minerals säuren unter Abscheidung von krystallisirter Borsäure zerlegt, welche namentlich bei einem 2 Proc. übersteigenden Sehalte der Lösung und bei einer 70° übersteigenden Temperatur in ziemlicher Menge mit den Dämpfen weggeht.

Die Borfäure hat einen schwach säuerlichen und mehr bitterlichen Geschmad.

Nach Brandes und Firnhaber braucht 1 Thl. H ₈ BO ₃					Rach Handwörterbuch d. Chem. 4, 154 (1882)				Rach Poggiale lösen 100 Thie. Wasser			
an	Wasser			100 X I	hle. Wasser lösen:				an Na ₂ B ₄ O ₇ + 10H ₂ O			
					Bei	00	1,95	Thle.	Bei	00	2,83	Thle.
Bei 190	25,66	Thle.	3,90	Thle.				·	,,	10°	4,65	77
" 25°	14,88	n	6,72	n	77	200	3,9 9	n	'n	200	7,88	77
_n 37,5°	12,66	n	7,90	n		•	,		,,	300	11,90	77
					,,	400	6,99	מ	,,	40º	17,90	37
" 50°	10,16	27	9,84	n	'n	200	9,80	"	'n	50 °	27,41	די
" 62,5°	6,12	77	16,34	n				•	,,	60 0	40,43	ת
" 75°	4,73	n	21,14	n				•	,,	70°	57,85	77
					n	800	16,82	77	'n	800	76,19	77
" 87, 5°	8,55	77	28,17	37					,,,	900	119,66	77
" 100°.	2,97	n	33,66	n	n :	1000	34,00	n	,, 1	1000	201,43	77

Spec. Gew. einer bei 8° C. gesättigten Borsäurelösung nach Anthon = 1,014, einer bei 15° gesättigten Lösung nach Stolba = 1,024.

Die krystallisirte Borsäure löst sich in 6 Thln. kochenden Alkohols und in 5 Thln. kochenden Glycerins.

Die kalt gesättigte wässerige Lösung fürbt Lackmus weinroth, die heiß gessättigte mehr zwiebelroth; eine mit Salzsäure angesäuerte Boratlösung fürbt eins getauchtes Curcumapapier nach dem Trocknen braun. Wird ein borsaures Salz mit concentrirter Schwefelsäure angerührt und Alkohol zugegeben, so brennt dieser beim Umrühren mit grün umsäumter Flamme; eine mehr gleichnäßig grüne Färbung zeigt die Löthrohrstamme, wenn das Borat mit einem Gemenge von I Thl. Flußspath und $4^{1/2}$ Thln. Kaliumbisulfat am Platindraht erhist wird. Noch besser tritt dieselbe, hier durch Fluorbor entstanden, auf, wenn das Borat in einem Proberöhrchen mit Flußspath und Schweselsäure gemengt und der durch Zusügen eines Körnchens Wagnesit oder harten Kalksteins erregte Gasstrom mittelst einer Löthrohrspise in die Flamme eines Bunsendrenners eingeleitet wird.

Die Borsäure ist dreibasisch; Metalloryde werden durch dieselbe zu meist charakteristisch gefärdten Doppelsalzen gelöst, die leichter schmelzbar sind, als die entsprechenden Silicate. Die borsauren Alkalien reagiren in wässeriger Lösung alkalisch und nehmen Kohlensäure, schwestige Säure, Schweselwasserstoff, Schwesel und sette Säuren in ziemlicher Wenge auf.

Ursprung und Borkommen. Als Ursprung der unter den vulcanischen Producten auftretenden Borsäure nahm man früher die Zersetzung in großer Tiefe vorhandenen Schwefelbors (Dumas) oder Borstickstoffs (siehe Fußnote S. 66) an. S. Bischof, dem die Boraussetzung derartiger Borablagerungen unnatürlich erschien, glaubte eher, daß die Wasserdämpfe die Borsäure den Gesteinen entnähmen, in denen sie ja als Turmalin und als Bestandtheil gewisser Arten Glimmer und Feldspath genügend verbreitet vorkomme.

Als Forchhammer die Borfäure bann als Bestandtheil des Meerwassers nachgewiesen (G. Bischof, Lehrb. der chem. u. phys. Geol., 2. Aufl., 1, 450/72), sprach Danbrée 1867 aus, daß dieselbe noch vielfach in den Gesteinen gefunden werden würde. Unter Anderem wurde sie, wohl als Magnesiumborosilicat, in dem ophiolitischen Serpentin nachgewiesen, welcher in parallelem Zuge die mittel= italienischen Soffionen begleitet. Auf bem gleichzeitigen Borkommen von Schwefeltiesen in diesem hat Becchi (Ber. chem. Gef. 1878, 1690) die sehr annehmbare Hppothese gegründet, daß Kohlensäure und Wasserdampf ihr Freiwerden und die Bildung des mit ihr auftretenden Schwefelwasserstoffgases veranlassen. Mit den Bafferdämpfen gelangt sie berart in relativ reiner Form an die Erdoberfläche und ist hier und da durch günstige Abkühlungsverhältnisse auch in fester Form abgesetzt worden, so als Saffolin (beim Dorfe Saffo). Leichter wird sie durch alkali= oder salzhaltige Wäffer zuruckgehalten und kann bann besonders in warmen, trockenen Klimaten, in Berbindung mit Alkalien ober Erdalkalien als Salzabsat in fester Form sich ansammeln, so im roben Borax ober Tincal Asiens (Thibet, Ceplon, Turkestan), im Boronatrocalcit Chiles und Berus

[Na₂ B₄O₇, 2 Ca B₄O₇ + 18 H₂O und 2 (Ca Na B₅O₉) + 15 H₂O], in den Borocalciten

$$(Ca B_2 O_4 + 2 H_2 O \text{ und } Ca B_4 O_7 + 6 H_2 O),$$

im Boracit (über dessen Bildung siehe S. 39) und in dem im Banate gefunstenen Ludwigit, einem stark eisenhaltigen Magnestumborat.

Bon besonderem Interesse war das Borkommen einer Anzahl sogenannter Boraxseen Californiens und der benachbarten Hochebene Nevadas (siehe Ber. über die Entw. der chem. Ind. v. A. W. Hofmann 1875, 327 und Neues Jahrb. f. Miner. 1874, 716). An den durch vulcanische Thätigkeit entstandenen, nörd= lich von S. Francisco liegenden, borfäurehaltigen Clear Lake schließt sich ber eigentliche Borarfee an, bessen Wasser nach G. Moore im Liter 34,4 g festes Salz enthält, das zur Hälfte aus Rochsalz und zu je 1/4 aus borfaurem Ratron und kohlensaurem Natron besteht. Da der See öfters ganz austrocknet, hat sich am Grunde in Thon eingebettet eine gallertig seifenartige Maffe abgeschieden, welche Borarfrystalle von mitrostopischer Kleinheit bis zu einem Turchmesser von 5 und 7 cm einschließt. Größere Arnstalle werden hieraus direct durch Schlämmen und Waschen getrennt; 5 bis 6 Proc. Borax haltender Schlamm wird vorher an der Sonne getrocknet, tochend extrahirt und der gewonnene Borax in beiden Fällen burch Umtryftallistren gereinigt. Im Esmeralbatreise finbet sich auch Borocalcit mit Rochsalz abgelagert und im sublichen Californien jenseits der Sierra Nevada ein Seebeden von 50 bis 60 Quadratmeilen Oberfläche, welches in der Mitte eine Ablagerung von Steinsalz, um diese herum aber 0,30 bis 0,91 m mächtig ein Gemenge von Natriumsulfat und Natriumborat und hierliber 0,91 m mächtig Borax enthält.

Der Berkauf ber Borfäureproduction Toscanas, die im Jahre 1872 etwa 21/2 Mill. Kilogramm betragen hat, war in englischen Händen monopolifirt, fo daß lange Jahre dem Markte die Preise vorgeschrieben werben konnten. Seit 1873 hat aber der Nevadaborax auf den continentalen Markt einen starken Druck ausgeübt, in Folge beffen der Borax in London um 20 Mt. pro 100 kg im Preise zuruckging. Die Gesammtproduction an der Pacifickuste wurde damals auf 2 Mill. Kilogramm per Jahr geschätzt; für 1884 wird dieselbe aber nur auf 1 270 000 kg angegeben; die schwierigen dortigen Transportverhältnisse scheinen bisher also einer Erweiterung hinderlich gewesen zu sein, doch soll man dieselbe zur Zeit mit neuen Kräften und auf Grundlage ber gleichzeitigen Gewinnung der Soda in Angriff genommen haben. Bei weniger schönem Ansehen war der Nevadaborar 1873 in London mit 122 Mt. und ordinäre Qualitäten zu 117 Mt. verkauft worden, mährend der aus toscanischer Borfaure von Wood fabricirte englische sich noch auf 133 Mt. hielt; 1883 stand der Preis auf 120 Mt., als aber jenes Berkaufsmonopol aufgehoben wurde und man auch bei Trapezunt in Kleinasien mächtige Lager von Magnesiumborat fand, siel derselbe 1884 sehr rasch auf 80 Mt. und im October 1885 wurde in London oftindischer Borar mit nur 52 Mt. und californischer mit 60 Mt. notirt. Der Staffurter Boracit, der im Jahre 1874 noch mit 90 Mt. per 100 kg inclusive Faß verkauft wurde, war 1882 auf 72 Mt. und 1883 auf 60 Mt. angelangt und 1886 ist derfelbe zu 36 Mt. kaum anzubringen. Der deutsche Consum an Borax und Borfäure dürfte etwa 800 000 kg bis 1 000 000 kg per Jahr betragen; die S. 93 angegebene Jahresproduction an Boracit, die man mit dem aus den Fabriken dazu kommenden auf höchstens 300 000 kg anschlagen kann, würde also nur einen Theil dieses Bedarfes zu beden vermögen.

In Staßfurt ist die Berarbeitung des Boracits auf Borsäure verschiedentslich in die Hand genommen, bei der damaligen geringen Bedeutung und dem öfteren Wechsel in den Conjuncturen jedoch immer bald wieder aufgegeben worsden. So haben sich früher Vorster & Grüneberg, Ziervogel & Tuchen, Korndorff, 1874 Hugo (Revel & Lucke) mit dieser Fabrikation beschäftigt; längere Zeit hat dann D. Jannasch in Bernburg und de Hasn (Hannover) den größeren Theil des Staßfurter Boracits verarbeitet.

Von weiteren Firmen sind noch Hell & St'hamer in Hamburg, Gebr. Borchers in Goslar, Runkel, Martin & Cie. in Cöln und die chemische Fabrik Rheinau bei Mannheim zu nennen; die Berarbeitung des bei Trapezunt gefundenen Magnesiumborats geschieht in Frankreich.

Rohmaterial. Ueber die Zusammensetzung und Eigenschaften des Staffurtits siehe S. 36 ff. Der als Handelswaare immer Boracit genannte Staffurtit wird nur in gewaschenem und getrocknetem Zustande verkauft; bei sorgfältiger Aussührung könnte derselbe nahezu chemisch rein sein, also 62,5 Proc. Borsäure enthalten. Bei weniger guter Wäsche und ungenügendem Trocknen

wird der Reingehalt meist aber nur 86 bis 90 Proc., entsprechend einem Bor- fäuregehalte von 53,8 bis 56,25 Proc., erreichen.

G. Krause, der eine Arbeit über die Berwerthung desselben ausgeführt hat (Inauguraldissertation, Iena 1875), sand Handelswaare wie I. zusammensgeset; II. ist das nämliche Product nach dreimaligem Waschen mit je 40 Proc. seines Gewichtes an Wasser.

, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	•				. I	•	II	•
Borsäure	•	•	•	•	52,39	Proc.	54,28	Proc.
Magnesia	•	•	•	•	23,13	77	23,41	n
Chlormagnesium	•	•	•	•	12,14	7)	11,20	71
Chlorkalium .	•	•	•	•	3,46	17)	2,59	7)
Chlornatrium .	•	•	•	•	1,28	77	0,55	77
Magnesiumsulfat	•	•	•	•	0,87	77	0,43	27
Eisenoryd	•	•	•	•	0,71	"	0,50	77
Wasser	•	•	•	•	6,02	77	7,04	n
		_			100 00	0 2	100.00	<u></u>

100,00 Proc. 100,00 Proc.

Das Auswaschen geschieht durch Einweichen und Durchrühren am besten mit warmem Wasser, welches dann durch Abgießen oder Abhebern möglichst vollsständig entsernt wird. Da dieses Wasser, welches zulest nicht über $1/2^{\circ}$ B. wiegen darf, etwas Borsäure aufnimmt, würde es zweckmäßig sein, dasselbe vor dem Wegsließen mit Kalkmilch durchgerührt nochmals gut absetzen zu lassen, wobei der Kalkniederschlag unter Abscheidung von freier Wagnesia aus dem Chlormagnesium und Wagnesiumsulsst die Borsäure zurückhalten und nach oft wiederholter Besnutzung vorwaltend in Wagnesiumborat übergegangen sein wird.

Das Trocknen des erst noch auf einem Leinentuche abgetropften Boracits wird meist mit abfallender Wärme, beispielsweise auf Brettern ausgebreitet, obers halb der Dampstessel vorgenommen und das Product in Fässer von mäßigem Inhalt verpackt.

Ein weiteres Rohmaterial bieten gewisse Abfälle von der Berarbeitung des Carnallit- oder Kainitrohsalzes, das in der Beschaffenheit, wie es den Fabriken zugeführt wird, in 10000 Thln. immer noch 2 bis 3 Thle. Staßfurtit enthält. Beim weiteren Zerkleinern des Salzes wird meist noch ein gewisser Antheil Staßfurtit ausgesucht, wo aber sofort eine seinere Mahlung vorgenommen wird, bleibt der gesammte Boracit beim Producte, bei dessen kochender Behandlung großentheils in einen seinen Schlamm übergehend.

Der schlammig gewordene Antheil wird dann zur größeren Hälfte mit in die Klärschlämme gelangen, die ja meist auf Kalidunger verarbeitet werden, der Rest aber beim löserückstande hinterbleiben. Bei der Berarbeitung des letzteren wird sich der Staßfurtit dann wieder im löserückstande und Absatschlamme der Glaubersalzgewinnung, sowie in den Absällen vom Waschen des Kieserits und in diesem selbst vorsinden, aus dem er dann auch noch in die Bittersalzschlämme übergeht.

Bei der früheren Anwendung des Rohsalzes in groben Stücken blieb der Löserückstand reicher an Staßfurtit, so daß die Glaubersalz= und Bittersalz= schlämme, nach dem Wegwaschen aller in Wasser löslichen Salze, oft bis zu

15 Proc. ihrer Trockensubstanz an Boracit enthielten; in dem beim Waschen des Kieserits weglaufenden feinen Schlamm fand Michels bei gleicher Behandlung sogar 20 Proc. Boracit.

Als Nebenbestandtheile enthalten diese Schlämme freilich vorzugsweise in Salzsäure leicht lösliche Thonerde und Eisenoryd, welche die Gewinnung der Borsäure erschweren, immerhin verdient aber namentlich der zuletzt erwähnte Schlammabsat, der gegenwärtig ohnedies sorgfältig zurückgehalten werden muß, die volle Aufmerksamkeit der betreffenden Kreise.

Für die Zersetzung braucht der Staßfurtit nicht erst getrocknet zu werden, wodurch es leichter wird, schlecht gewaschene Handelswaare einer nachträglichen Waschung zu unterwerfen. Borheriges Feinmahlen auf einem Kollergange, zwischen Mühlsteinen oder einem Walzwerke erleichtert allerdings das Auflösen, doch kann man eine ähnliche Wirkung erzielen, wenn beim Waschen die hartsbleibenden Stücke für sich gehalten und zuerst mit der Salzsäure zusammengebracht werden, der schlammige Theil aber erst nach ihrer Lösung nachsgegeben wird.

Als Lösegefäß benutzt man entweder einen durch freies Feuer geheizten Kupferkessel oder einen Holzbottich, der auch mit Bleiblech von 5 mm Stärke ausgefüttert sein darf und in den ein Dampfrohr, als Bkeirohr endigend, durch zahlreiche Deffnungen directen Dampf einführt.

1 Mol. reiner Boracit verlangt für die Freimachung der Borsäure und zum Binden der Magnesia 6 Mol. Salzsäure; auf 100 Thle. desselben macht dies 48,9 Thle. reine Salzsäure oder 152,2 Thle. Salzsäure von 20°B. (bei 32 Broc. Reingehalt).

Krause verwendete sür 100 Thle. des S. 443 analysirten Boracits (II) 150 Thle. Salzsäure von 30 Proc. Reingehalt nebst 300 Thln. Wasser und erstielt nach dem Erkalten eine Mutterlauge von tiefgelber Farbe von 1,32 spec. Gew. (35° B.). Filsinger (Chem. Ztg. 3, 46) nahm auf 100 Thle. Boracit 150 Thle. Salzsäure von 1,175 spec. Gew. (also 34,7 Proc. Reingehalt) und 350 Thle. Wasser; der Zusatz des gemahlenen und gesiebten Boracits geschah unter Erwärmen und gutem Umrühren wechselweise mit der Salzsäure, wobei jedoch darauf geachtet wurde, immer einen geringen Ueberschuß an Boracitmehl ungelöst zu lassen.

Hugo controlirte die Gegenwart überschisssiger Salzsäure, indem er zu einer Probe der siltrirten Flüssigkeit einige Tropsen Eisenchloridlösung setzte; so lange nur freie Borsäure vorhanden ist, entsteht hierdurch eine bräunliche Fällung von borsaurem Sisenoryd, die geringste Menge Salzsäure im Ueberschuß verhindert diese Fällung. Die nämliche Probe wurde zu Grunde gelegt, um durch einen vorherigen Versuch für jede neue Partie Boracit die Quantität der zur Zerssehung nöthigen Salzsäure sestzustellen.

B. Schulte, der in neuerer Zeit den Gegenstand bearbeitet hatte und nur durch den plötzlichen Preisrückgang des Borax von 120 auf 80 Mt von einem fabrikmäßigen Betriebe abgehalten wurde, fand, daß die Lösung wesentlich ersleichtert werden kann, wenn man den die auf Rußgröße zerkleinerten Boracit in einem kräftigen Bottich aus gesundem Holz mit nicht zu verdünnter Salzsäure

in ungenügender Menge übergießt und öfters umrührt. Je nach ber Concentration ber Säure, der Temperatur der Jahreszeit und der geringeren oder häusigeren Rachhülfe durch Umrühren, tritt nach einigen Stunden bis zu mehreren Tagen die Einwirkung unter lebhaftem Erwärmen der Masse ein, welches bis zum Rochen und Ueberschäumen gesteigert werden kann. Für einen regelmäßigen Betrieb wird man vier bis sechs Bottiche haben, die der Reihe nach mit dem zu. Nußgröße zerkleinerten Boracit zu 2/3 bis 3/5 ihres Inhaltes angefüllt werben. Durch Uebergießen mit heißem Wasser und Umrühren mit kräftigen Holzspateln werden vorhandene Nebensalze in Lösung gebracht, die man unter Rückgabe der ersten trüben Partie, auch nach unten ablaufen lassen und durch weiteres Wasser noch verdrängen tann, wenn die durch einen Spund verschloffene Deffnung von innen her burch ein mit Rupfernägeln befestigtes Stuck Saczeug überspannt ist. Rach dem vollständigen Ablaugen werden bei verschlossenem Spundloch dann 3/4 bis 4/5 der zur Zersetzung nöthigen Salzsäure aufgegeben und öfters gut durchgerührt. Sobald die Reaction soweit vorgeschritten, daß die Masse durch= weg weich breiig geworben ift, wird sie in die im Lösegefäße zum Rochen erhitzten sauren Laugen vom Umlösen und Waschen der Borsäure allmälig und unter Umrühren eingetragen und am Schlusse bie noch fehlende Salzfäure zugefügt. Bei guter Einrichtung kann man unter Berwendung ber sämmtlichen vorerwähnten Abfalllaugen hierbei eine Lösung gewinnen, welche 30 bis 35° B. wiegt und nach dem Erkalten um so weniger Borfäure in Lösung zurückhält, je concentrirter sie ist. Es ist von Bortheil, hierbei einen nicht zu geringen Ueberschuß von Salzsäure anzuwenden, weil die Borfäure sonst durch Magnestumborat sowie auch durch Eisenoryd verunreinigt und durch letzteres oft auch gelblich bis bräunlich gefärbt wird; der geringe ungelöste Auchtand besteht in diesem Falle der Haupt= sache nach aus Sand nebst wenig Thon, Anhydrit u. f. w. und kann nach geringem Waschen entfernt werden. Bei Ueberschuß von Boracit muß derselbe erst noch mit starker Säure bigerirt werben, worauf man ihm die frei gemachte Bor= fäure durch Auftochen mit Mutterlauge, aus welcher die Rohborfäure austrnstalli= sirt war, entziehen kann.

Die, wie oben gesagt, gewonnene, durch hinreichendes Absitzen geklärte Rohlauge mit etwa 100° Temperatur, wird mittelft eines als Heber dienenden Bleirohres in die Krystallisirgesäße abgezogen, wobei die letzte trübe Partie noch durch einen leinenen Spitzbeutel siltrirt werden kann.

Als Krystallisirgefäße können wiederum Holzbottiche oder flache Holzkästen, mit Bleiblech von 3 mm Stärke ausgekleidet, dienen, in welchen die Lauge nach zweis, höchstens dreitägigem Stehen zur Temperatur der Luft abgekühlt ist und eine reichliche Krystallisation schuppenförmiger Borsäure abgesetzt hat.

Nach dem Abhebern der hauptsächlich Chlormagnesium enthaltenden Mutterslauge wird die Borsäure mit Holzschaufeln auf einer hölzernen Abtropsbühne gesammelt, über welche, den Wandungen sich anschmiegend, ein kräftiges Leinenstuch ausgebreitet ist, mittelst dessen dieselbe nach dem Abtropsen noch durch Pressen von anhängender Lauge befreit werden kann. Beim Großbetriebe würde es noch zweckmäßiger sein, durch am Grunde der Arnstallisirkästen angebrachte, innen durch Gummikorke verschlossen Stupen die Mutterlauge nehst der in

Suspension gebrachten Säure einer hölzernen Filterpresse zuzuleiten, worin beide getrennt und die Borsäure noch nachgewaschen wird; auch eine kupferne Centrisfuge könnte zum Ausschleubern der Lauge dienen.

Früher hatte man meist mit schwächeren Lösungen gearbeitet und sah sich bann gezwungen, die Mutterlauge einer Berdampfung bis zu 35 oder 36° B. zu unterwerfen, welche in flachen, auf geheizten Gußplatten oder erhistem Mauerswerk stehenden Bleipfannen vorgenommen wurde und während des nachfolgenden Erkaltens noch einen geringen Anschuß weniger reiner Säure ergab. Da die freie Salzsäure aber in der Wärme das Blei in viel höherem Grade angreift, wurden die Pfannen oft undicht, so daß es zweckmäßiger erscheint, die Lauge sos fort concentrirter herzustellen oder vor dem Weglassen noch einer Fällung durch wenig Kalthydrat zu unterwerfen, wie Ves bereits für die Waschwässer vom Rohboracit gesagt wurde. Nach einigem Ansammeln müßte das so gewonnene Magnesiumborat in ähnlicher Weise wie der Boracit selbst verarbeitet werden.

Enthält die Rohborsäure noch Mutterlauge oder in Wasser lösliche Salze, so kann sie auch in einem hölzernen Deckbottich mit gelochtem und durch ein Leinentuch überzogenem Doppelboden abgedeckt werden, wobei zunächst Deckslauge von einer vorhergehenden Operation, oder wenn die Säure noch umgelöst wird, Mutterlauge vom Umlösen, darauf mit Salzsäure versetzes Wasser und zuletzt reines Wasser in Anwendung kommt. Die Lauge vom ersten Abdecken oder Waschen wird für eine nächste Rohlösung verwendet, die weiterhin absließende Decklauge, die nicht schwerer sein darf als die Mutterlauge vom Umlösen der Rohborsäure, dient für die nächste Deckoperation.

Um die Borsäure völlig rein und blendend weiß zu gewinnen, wird das Rohproduct mit Wasser, das mit Salzsäure stark angesäuert ist, umgelöst, wozu ihr dreis dis viersaches Gewicht an Wasser nöthig ist, welches vor dem Eintragen der Säure zum Kochen erhitzt wird. Nach Filsinger, der zur Umlösung keine Salzsäure zuset, soll die Lösung heiß gewogen 5°B. haben, und wenn bessonders große und schöne Krystalle gewünscht werden, sei es besser, nur zu 4°B. zu lösen, sowie die als Krystallisirgefäße dienenden Thonkibel mit Sägemehl, Stroh oder anderen schlechten Wärmeleitern zu umgeben.

Wenn das gewöhnliche Wasser kalk- oder eisenhaltig ist, muß auch die reine Borsäure oder Rassinatborsäure zunächst noch mit schwach durch Salzsäure ansgesäuertem, darauf aber mit bestillirtem Wasser dis zur völligen Entsernung des Chlors abgedeckt werden. Die zuerst ablaufende Decklauge wird zur Umlösung von Rohborsäure, die weitere aber als erste Decklauge für die nächste Partie reiner Säure benutzt. Das Niederschlagen von Eisenoryd mit der Borsäure und das hartnäckige Anhaften desselben, welches früher eine der Hauptschwierigkeiten abgab, wird durch die von Schultze mit Consequenz durchgesührte Beigabe von freier Salzsäure mit Leichtigkeit vermieden und Gefäße von gesundem Holz sind gegen eine derartige Menge der Salzsäure unempfindlich.

Das Trocknen der Borsäure geschieht in einem geheizten Raume auf Trockentischen von Holz, die auch mit Walzblei von 3 mm Stärke überzogen sein können, ähnlich wie dies beim Bittersalz S. 280 beschrieben wurde. Auch hier verbessert ein nachfolgendes Sieben das Aussehen der Waare, die in mit Papier ausgelegte Kisten ober Fässer verpackt wird und in weißen mehr ober weniger glänzenden Blättern oder einem blätterigstrystallinischen Pulver besteht. Die rohe toscanische Borsäure enthält nur 80 Proc., die aus Boracit gewonnene gereinigte Säure dagegen 99 Proc. Borsäurehydrat. Bei Abnahme eines Fasses von 300 kg notirte E. de Haën die letztere im October 1885 zu 110 Mt. per 100 kg, und die nach der Pharm. germ. II. von Chlor oder Schweselsäure gänzlich freie, zu 130 Mt.; pulverisit tosten beide Sorten je 10 Mt. mehr.

100 Thle. reiner Boracit würden 110,8 Thle. krystallisirter Borsäure ergeben können und 100 Thle. von dieser entsprechen 90,2 Thln. Boracit. Die wirkliche Ausbeute aus Handelswaare übersteigt jedoch selten 85 Proc. gewöhnlicher oder 80 Proc. vom Boracit an reiner Borsäure; Filsinger erhielt von Boracit

(Handelswaare) nur 82 bis 83 Proc. verkäusliche Borfäure.

Bur Gewinnung von 100 kg frystallisirter Borsaure sind nöthig:

118 bis 125 kg Boracit des Handels, und

180 , 190 , rohe Salzsäure von 200 B.

Die sonstigen Unkosten hängen bei einem derartigen Artikel zu sehr von der Größe des Betriebes ab, als daß sich Bestimmtes darüber sagen ließe.

Bon den Abfällen und Schlämmen läßt sich der grobe Abfall der Rieseritgewinnung, der hauptsächlich Anhydrit, Steinsalzstücken und daneben noch etwas Kieserit, Sand, öfters auch Stücken von Polyhalit, Schwesel u. s. w. enthält, noch mit Salzsäure extrahiren, nachdem vorher durch längeres Einweichen sein Kieseritgehalt löslich gemacht und alle in Wasser löslichen Theise entfernt waren. Neben der Borsäure krystallisirt hierbei jedoch mehr oder weniger Syps in seideglänzenden Nadeln aus.

Im Glaubersalzrückstande kommt zum Inpsgehalte noch Thonerde und Sisenoryd; Korndorff versuchte deshalb durch Schlämmen die einzelnen Bestandtheile vorher zu scheiden, was aber ohne Erfolg blieb. Borsche machte den Bersuch, durch Destilliren des Boracits mit Flußspath und Schweselsäure in einem Bleiapparate Borsäure zu gewinnen, indem er das entweichende Fluorbor durch Wasser in Fluorwasserstoffsäure und Borsäure trennen wollte, doch bleibt auch in verdünntem Zustande ein Theil der Borsäure mit der Fluorwasserstoffssäure verdunden und in obigen Schlämmen würde die Gegenwart der Kieselerde den Borgang noch mehr compliciren.

Besser dürfte es zum Ziele führen, die Rückstände mit einer dem Magnessumborat entsprechenden Menge Salzsäure der Wirkung überhitzter Wasserdämpse auszusetzen, welche die Borsäure mit fortnehmen und bei der nachfolgenden Abstühlung in geschlossenen Condensationsapparaten wieder abscheiden würden. In ähnlicher Weise wurden Calciumborat enthaltende Mineralien früher in Nevada durch breiförmiges Eindicken mit Schweselsäure in einem zur Rothgluth erhitzten, gußeisernen Cylinder mit überhitztem Wasserdamps behandelt und die dampsförmigen Producte in Bleikammern condensirt. Chlornatrium nußte vorher gut entsernt sein, da Böhme 1848 nachwies, daß Borsäurehydrat dasselbe unter diesen Bedingungen in Natriumborat und Salzsäure zerlegen würde.

Die directe Verarbeitung des Boracits auf Borax, dessen Consum ein ausgedehnterer und mehr regelmäßiger ist, läßt sich nicht empfehlen, weil seine Umsetung beim Kochen mit Natronlauge und mehr noch mit einer Lösung von Natriumcarbonat unvollständig bleibt, so daß also Boracit in schwer zu controslirender Menge bei dem ohnedies schlecht auszuwaschenden, durch Fällung entstandenen Magnesiumoryd oder Magnesiumcarbonat hinterbleibt. Besser eignet sich diese Methode sür die Berarbeitung des mit Natriumcarbonat in Lösung vollständig umsetharen Boronatrocalcits, der auch in der That meist in dieser Weise verarbeitet wird. Ein weiterer Uebelstand beruht darin, daß der Boracit des Handels oft Holz, Lumpen und dergleichen organische Stosse beigemengt entshält, welche beim Rochen mit den alkalischen Laugen gefärdte Lösungen und einen gelblichen Borax ergeben, wenn erstere nicht vorher durch Rohle entfärdt werden. Demnach ist es praktischer, zunächst die Borsäure zu gewinnen und diese dann mit ihrer genau entsprechenden Menge Natriumcarbonat auf Borax zu versarbeiten, der nur aus siedend gesättigten Lösungen (30°B.) beim langsamen Erstalten oberhalb 56°C. sich als oktaödrischer, sonst immer als gewöhnlicher, prissmatischer Borax abscheidet.

Bestimmung der Borsäure. Der Wassergehalt der Borsäure wird durch Trocknen über Schweselsäure oder bei 40 bis 50° im Luftbade bestimmt; nach H. Gilbert (Repert. anal. Chemie 1885, 374) läßt sich dies vortheilhaft durch Berdunsten und Slühen von 2 g der Borsäure mit 1,5 g frisch geglühtem Aetstalt und 10 ccm Wasser erreichen.

Etwaige Verunreinigungen bleiben meist beim Lösen in startem Altohol zurück; noch sicherer ist es aber, durch Abdunsten mit Fluorwasserstoffsäure oder
durch wiederholtes Berdunsten mit Altohol die Borsäure selbst zu verstücktigen
und so die Salze als Rückstand zu behalten. Bei ihrer Flüchtigkeit kann die
Borsäure nicht als Berdunstungsrückstand einer wässerigen und noch weniger
einer alkoholischen Lösung bestimmt werden, vielmehr muß diesen Lösungen vor
dem Berdunsten eine genau gewogene, überschüfsige Menge Natriumcarbonat zugegeben und der Berdunstungsrückstand nach dem Schmelzen gewogen werden.
Aus der Dostrung der noch vorhandenen Kohlensäure und dem berechneten Gehalt an Natriumoryd ergiebt sich als Restbetrag die Borsäure. Handelt es sich
darum, die Borsäure erst in alkalische Lösung überzusühren, so dietet Schmelzen
des Borats mit dem viersachen Gewicht Natriumcarbonats oft auch schon Kochen
mit einer genügenden Menge concentrirter Natronlauge das geeignetste Mittel,
und die Bestimmung kann dann in der alkalischen Lösung wie vorher, oder wie
nachsolgend angegeben, geschehen.

Marignac (siehe Fresenius' quantit. Analyse) versett die Borfäure und Alkalien haltende Lösung nach dem Neutralisiren durch Salzsäure mit einem Ueberschuß von Chlormagnesium (auf 1 Thl. Borfäure 2 Thle. Magnesia) und so viel Salmiak, daß beim Erhitzen unter Zusatz von Ammoniak keine Fällung erfolgt. Unter öfterer Beigabe kleiner Mengen Ammoniak wird dann in der Platinschale verdunstet und geglüht, wobei durch Mithülse der Ammoniakzusätze alles Chlormagnesium zerlegt werden soll. Der aus Borfäure und Magnesia bestehende, in Wasser unlösliche und gut ausgewaschene Theil des Rückstandes wird nach dem Erhitzen zur Rothgluth gewogen, darauf in Salzsäure gelöst und

sein Magnesiagehalt als phosphorsaure Ammoniakmagnesia bestimmt. Die hieraus berechnete Magnesia ergiebt, vom Gesammtgewicht abgezogen, das Geswicht der Borsäure.

E. Smith (Répert. de Pharm. 11, 409) empfiehlt die Borfäure im Borax mittelst einer überschüssigen Mangansulfatlösung zu fällen und durch Zussatz eines gleichen Bolumens Alkohol das Manganborat vollständig abzuscheiden. Zurücktitriren des noch in Lösung befindlichen Mangansulfats nach vorläufigem Berdunsten des Alkohols läßt die an Mangan gebundene Borsäure berechnen.

Der hauptsächliche Verbrauch der Borsäure ist der zur Darstellung des Borax, welcher als Flußmittel beim Schmelzen von Metallen, in Belgien zum Einweichen der Wäsche vor dem Waschen mit Seife, in größter Menge aber beim löthen zur Herstellung einer blanken Metallfläche überall da an Stelle des Salmiaks dient', wo eine höhere Temperatur nöthig ist (der octaödrische springt hierbei nicht so leicht von der Löthstelle wie der prismatische).

Die Borfäure, hier und da auch durch Borax ersett, findet weitere Berwendung zum Glasiren von Porzellan, zu Emaillen, Glas = und Porzellan= farben, kunstlichen Ebelsteinen und Flintglas; im Berein mit Zinkoryd zur . Bereitung des durch thermische Einflüsse wenig veränderlichen sogenannten Jenenser Glases für physikalische Instrumente (Math. naturm. Sitzungsber. der königs. Akademie zu Berlin 1885, 629); zum Tränken der Dochte in der Rerzenfabrikation; zur Darstellung bes borfauren Manganoxyduls (Siccativ für Firnisse und Delfarben); in der Färberei und Druckerei und zur Darstellung bes Smaragdgrüns ober Guignet'schen Grüns, welches aus Chromorydhydrat besteht, gewonnen durch Schmelzen von Borfdure mit Kaliumbichromat und Zerlegen des borfauren Chromorydkalis durch Wasser. Zum Conserviren von Nahrungsmitteln, namentlich Fleisch, wird Borfäure in verschiedenen Formen angewandt, so als Conservesalz von Jannasch (D. R.= P. Nr. 3059), ein Gemenge von gleichen Theilen Chlorkalium, Borfäure und Chilisalpeter; als eine löfung von 15 Thln. Borfäure mit 2 Thln. Weinfäure in 1000 Thln. Wasser (D. R.= P. Nr. 11027); als Lösung von Borax in Glycerin und als Gemenge von Borfäure und Salicylsäure. Letteres soll nach Hager ben Rahrungsmitteln einen bitteren Geschmad ertheilen. Berenner's Anti= merulion besteht zum trockenen Gebrauch aus Rieselguhr mit 6 Proc. Chlor= natrium und 3 Proc. Borfäure und als Lösung in Wasserglas mit bem gleichen Zusat. Auch in der Medicin wird neuerer Zeit eine mit Wasser oder Glycerin bereitete, gefättigte Lösung von Borsäure als antiseptisches Mittel häufig, so namentlich bei Diphtherie angewendet. Gunard (Bull. Soc. chim., Paris 40, 422) hat die Borfäure als Normalfäure für die Analyse vorgeschlagen, weil sie leicht rein zu gewinnen ist und nach dem Schmelzen eine unveränderliche Zu= sammensetzung hat. Als Indicator soll Hämotopylin statt des Lackmus verwandt Tropäolin erfährt nach Joly durch eine Borfäurelösung keine Beränderung, ist jedoch Alfali oder Erdalkali dabei, so wird es gelb und durch freie Mineralsäure roth gefärbt (Dingl. pol. 3. 251, 96).

Kalidüngemittel und ihre Anwendung.

In den Fußnoten S. 101 und 112 wurden für Deutschland und Frankreich die gewaltigen Mengen Kalisalze angegeben, welche durch die Rübencultur allsährlich dem Boden entnommen werden und wie S. 410 gesagt worden ist, sind dieselben für Deutschland noch höher anzuschlagen. Die Verarbeitung von Zuckerrüben auf Zucker betrug für Deutschland im Jahre:

1843/44	•	•	•	•	217 483	Tonnen à	1000 kg
1853/54	•	•	•	•	923 495	n	77
1863/64	•	•	•	•	1 995 576	n	77
1873/74		•	•	•	3 528 764		n
					8 9 1 8 1 3 0		" 1)

Der Andan derselben hat also in dieser Zeit um mehr als das 40 sache zugenommen und in ähnlicher Weise ist auch die Production anderer Hackte, wie der Kartoffeln und Cichorienwurzel, für technische Zwecke gestiegen. Liebig hatte deshalb sehr Recht, wenn er vor einer endlichen Erschöpfung des Bodens warnte und einen Ersatz der bei dem immer intensiveren Betriebe der Landwirthschaft demselben entzogenen Wineralstoffe forderte.

Die Auffindung der Staßfurter Kalisalze wurde daher zunächst von diesem Gesichtspunkte aus willtommen geheißen; wie S. 102, 105 und 106 gesagt wurde, stellte die preußische Regierung bereits 1859 gemahlene Kalisalze zur Verfügung, die theils direct zur Düngung verwendet, theils von chemischen Fabriken für diesen Zweck noch geeigneter zu machen gesucht wurden.

¹⁾ Diese Rüben wurden auf 140 843 ha Landes gebaut, während der Getreidebau, worin Deutschland auf dem Continent die dritte Stelle einnimmt, etwa 13,5 Mill. Hectar in Anspruch nahm. Rach Pincus und Bretschneider soll 1 ha Zuckerrüben dem Boden in den Blättern 88,1 kg und in den Rüben 195,8 kg an Kali entziehen, als Gesammtentnahme würde sich hier demnach ergeben:

Hür die Blätter 12 409 677 kg Kali oder 24 571 159 kg KCl von 80 Proc.

"""Hüben 27 635 059 """" 54 717 417 """" 80 "
In Summa 40 044 736 kg Kali oder 79 288 576 kg KCl von 80 Proc.

Der directe Absatz der gemahlenen Carnallitsalze an die Landwirthschaft belief sich 1860 auf 185 900 kg, 1861 auf 1253 150 kg und nahm weiterhin auch noch etwas zu. Als dann die Chlortaliumfabriken ins Leben traten, die namentlich im Beginn der Fabrikation an Kali sehr reiche Absallproducte erstielten, ging die Herstellung und der Bertrieb der Kalidünger naturgemäß an diese über, da sie ja das Chlormagnesium besser zu eliminiren vermochten, welches durch seine Zersließlichkeit die Handhabung erschwerte und mit Ausnahme der Anwendung auf Moorböden und Wiesen, öfters auch geradezu geschadet hatte. Günstige Berichte über derartige Versuchen wurden zuerst von Ockel auf Frankensield, weiterhin auch von Reuning, Culmit, Grouven und Anderen versöffentlicht.

Bon den Chlorkaliumfabriken begann 1863 zuerst A. Frank, der aus der Zuckerindustrie kommend, die Wichtigkeit der Liebig'schen Aussprüche erkannte, Kalidünger besonders zu fabriciren und gab die Anregung zu größeren Versuchen mit seinen Producten bei Brumme in Waldau nahe Bernburg und Treutlers Scherzer in Neuhof bei Liegnit. Ihm folgte H. Grüneberg bald nach und beide haben dann für weitere Versuche manche Opfer gebracht und sind durch Wort und Schrift der Verbreitung der guten Sache dienlich gewesen.

Wenn man früher durch die häufig ausschließliche Anwendung kalifreier oder doch kaliarmer Düngemittel (Chilisalpeter, Guano u. s. w.) den Boden etwas an Kali verarmt hatte und infolge dessen die erste Anwendung der Kalibünger oft von ganz erstaunlichem Erfolge begleitet war, so gerieth man nun vielsach in den umgekehrten Fehler, zu glauben, daß der Kalidünger andere Düngerstoffe ersetzen könne und daß jeder Boden in gleicher Weise des Kalis bedürftig sein müsse.

Da inzwischen der Kainit aufgefunden worden und die Gewinnung von reiner Kalimagnesia aus demselben, namentlich von Douglas (Leopoldshütte), aufgenommen worden war, so erhob sich zu Gunsten des darin vorhandenen Kaliumsulfats eine lebhafte Polemit (D. Cordel, Die Staßfurter Kalisalze in der Landwirthschaft, Aschreseben 1868), welche die österen Mißersolge der Kalisdinger dem darin enthaltenen Chlortalium und dem außer Magnesiumsulfat noch dabei besindlichen Chlornatrium oder den meist geringen Nengen Chlormagnessiums zuschreiben wollte. Bei den viel höheren Preisen der reinen schweselsauren Kalimagnesia stieg gleichwohl der Cousum an Kalidlinger, namentlich als von 1871 ab die anhaltische Regierung den Verkauf des Kainits zunächst sunächst sunächst sunächst sunächst sunächst sunächst das Ausland, von 1873 ab auch sür das Inland in die Hände eines Privatmannes legte, der den Preis des von ihm dis 1874 mit 1,80 Mt. und von da ab mit 2 Mt. per 100 kg bezahlten Productes theilweise bis zu 3,20 Mt. erhöhte.

Der zunehmende Begehr nach Kalidinger, obwohl abhängig von den jeweiligen eigenen Einnahmen der Landwirthe, spricht sich am besten in den nachsfolgenden Absatzahlen der Fabriken von Vorster & Grüneberg aus, deren technische Leitung als Actiengesellschaft Staßfurter Chemische Fabrik von 1871 bis 1874 mir unterstand. Das Rechnungsjahr begann mit dem 1. Juli, so fällt immer die Herbstdüngerperiode des einen Jahres mit der Frühjahrsperiode des folgenden Jahres zusammen. Es betrug der Absat, ohne das in großen

Mengen verkaufte, sogenannte Einstreusalz (calcinirten und gemahlenen Löserückstand):

1867/68	•		•	•	365 250 kg
1868/69	•	•	•	•	667 700 ,
1869/70	•			•	325 700 "
1870/71	•		•		2 238 200 "
1871/72	•		•	•	3 207 600 "
1872/73	•	•	•	•	3 910 450 ,
1873/74	circa			•	5 3 00 000 "

Noch bedeutender mag der Vertrieb dieser Producte in der Frank'schen Fabrik gewesen sein, welche später an die Vereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall überging. Kleinere Quantitäten wurden auch von anderen Fabriken, so von F. H. Litche (jetzt der nämlichen Vereinigung zugehörig), von Fr. Müller in Leopoldshall und von N. F. Loefaß in Staßfurt verkauft, während sonstige Fabriken ihre Schlämme öfters auch in frischem oder calcinirtem Zustande an erstgenannte Firmen abgaben.

Als dann durch die wissenschaftlichen Versuche der Züchtung der Pflanzen in Nährlösungen dem Chlorkalium mehrfach sogar der Vorrang vor dem Kaliumssulfat zuerkannt werden mußte, nahm auch der Verbrauch hochgrädigen Chlorkaliums für Düngerzwecke bedeutend zu, was dem als Fertilizer bekannten Prosducte der Kaliwerke zu Westeregeln zu statten kam und mit dem Ablauf jenes Verkaufsmonopols (1876) begann der Consum des Kainits von Neuem zu steigen (S. 97), an dessen Vertried von 1877 an auch das Neustaßfurter Werk, von 1878 ab das königlich preußische und von 1883 an das Ascherslebener Werk sich betheiligten.

Durch die Zuertheilung einer beschränkten Menge Rohsalz, welche 1876 zuerst von den Fabrikanten versucht wurde, von 1879 ab aber auf Grund einer Convention der Salzwerke definitiv zu Stande kam (S. 110), lag es nunmehr im Interesse, selbst unter Auswand geringer Mehrkosten die Abfallproducte auf das Beste zu erschöpfen und möglichst viel hochgrädiges Chlorkalium zu gewinnen. Dies trug zu einer weiteren Bermehrung des Kainitabsates bei und an Stelle des das Calciniren nicht mehr lohnenden Löserläcktandes traten die sogenannten Absallsalze.

Dem Kainit reihete sich, von dem Neustaßfurter Werk in den Handel gebracht, der im oberen Steinsalzlager linsenförmig auftretende Krugit an. Durch Entgegenkommen der Bergwerke wurde es den Fabriken auch ermöglicht, der Landwirthschaft die reine schwefelsaure Kalimagnesia, sowie ein höhers oder niedergrädiges Kaliumsulsat zu mäßigem Preise zugänglich zu machen, so daß also eine große Auswahl von Producten geboten wird, unter denen man je nach der Entsternung und dem besonderen Zweck für jeden Fall das am meisten entsprechende aussuchen kann.

Der Absatz an Chlorkalium für Düngerzwecke betrug nach der S. 103 ansgeführten Uebersicht 16,4 Proc. der gesammten Production, davon waren sast 7 Proc. Chlorkalium von 80 Proc. und höherem Reingehalt, der Rest aber blieb

unter diesem Gehalte. Hier und S. 104 findet sich auch die Angabe, in welschem Verhältniß sich der landwirthschaftliche Verbrauch des Chlorkaliums auf die einzelnen Länder und der des Kainits auf das Inland und Ausland vertheilt. Siehe hierzu noch den Nachtrag S. 438 und 491.

Zubereitung der Ralidüngemittel.

Bereits aus dem Vorhergesagten läßt sich erkennen, daß eine gesonderte Beschreibung der Herstellung der Kalidungemittel unthunlich ist, da dieselben theils natürliche Bergproducte darstellen, theils nur Zwischenproducte sitr die Gewinnung des Chlorkaliums oder wie die schwefelsaure Kalimagnesta des Kaliumsulfats abgeben, so daß ihre Bereitung ein fast gänzliches Umfassen der Staßfurter Fabrikation und Verhältnisse nöthig machen würde.

Nur darin kommen die Producte sämmtlich überein, daß sie für die Answendung in der Landwirthschaft in trockenen und pulverförmigen Zustand übersgesührt werden müssen, was für die Bergproducte sich auf das Mahlen besichränkt, für die Producte der Fabriken hingegen ein vorheriges Trocknen oder Calciniren erfordert; in diesen Operationen besteht demnach das Wesentlichste der Düngesalzsabrikation.

Ein turzer Ueberblick der Chlorkaliumfabrikation wurde S. 134 gegeben; S. 241 finden sich in Tabelle III. nebeneinandergestellt die Abfallproducte der Chlorkaliumfabrikation, wie dieselben in einer Kalidungesalze producirenden Fabrit bei Berarbeitung des Rohsalzes in groben Studen gewonnen wurden und in Tafel IV auf S. 242 sind auch die relativen Mengen derselben angegeben. Der Löserlickfand, sowie das bei der Berdampfung ber Laugen niedergeschlagene Bühnensalz (Näheres hieruber S. 159 und 198) dienten calcinirt und gemahlen als Einstreusalz in die Ställe, was bei der gegenwärtigen Erschöpfung derselben nicht mehr die Arbeit lohnt. Unter ber Form von Endlauge (S. 202) wurde der größte Theil des im Rohsalz vorhanden gewesenen Chlormagnesiumgehaltes beseitigt. Bon Abfallproducten blieb nur noch der vom Klären der Rohlösung erhaltene Schlamm übrig (S. 161 und 167), welcher etwa die Hälfte seines Raliumgehaltes als Kaliummagnesiumsulfat, daneben aber, je nach seiner Gewinnung, entweder hervorragend Rieserit oder Chlornatrium enthält; nur in einzelnen Fällen wird auch noch das theilweise Kaliummagnesiumsulfat haltende Bühnensalz benutt. Außer diesen Producten verwenden die vorgenannten sich specieller mit der Fabrikation von Düngesalz abgebenden Fabriken, zu welchen auch das Neustaffurter Werk hinzutrat, noch mehrere Zwischenproducte der Chlorkaliumfabrikation, die sonst mit Bortheil umgelöst und auf hochgrädiges Chlorkalium verarbeitet werden. Dahin gehört bas sogenannte Rinnen= ober Bassinsalz (S. 210) mit 50 bis 75 Proc. Chlorkalium, 40 bis 45 Proc. Chlornatrium und 5 bis 10 Proc. Magnesiumsalzen, weiter aber noch die Darrknorpeln (S. 215). Durch Mengen mit dem Klärschlamm in geeignetem

Verhältniß lassen sich die am meisten verlangten Düngesalze mit einem Gehalte von 16 bis 52 Proc. Chlorkalium, entsprechend 10 bis 33 Proc. Kali herstellen; für sich calcinirt ergeben jene Abfallproducte ein Chlorkalium von 50 bis 70 Proc. Reingehalt.

Bei gewünschtem höheren Gehalt an Magnesiumsulfat wurde früher öfters noch calcinirter Kieserit beigemengt, der zuweilen auch in reiner Form (S. 270) zum Düngen dient.

Weitere für die Verwerthung als Düngesalz früher öfters benutzte Producte waren das bei einer zweimaligen Verdampfung zunächst noch gewonnene geringsgrädige Chlorkalium (S. 175), sowie die chlorkaliumhaltigen Salzabscheidungen, welche bei einem nochmaligen Absatz der Rohsalzlösung in Coolern oder beim Durchlausen längerer Rinnen (S. 168 und 201) gewonnen wurden. Eine weitere Art der Perstellung von Düngesalz auf kaltem Wege, die bei Vorster & Grüneberg eine Zeit lang im Gange war, wurde S. 251 erwähnt.

Soweit diese Düngesalze nicht bereits im Lause des Jahres abgesett werden konnten, lagerte man dieselben zum Versand fertig in trockenen Räumen sür die Herbst und Frühjahrdüngerperiode. Bei lebhafter Nachfrage sah man sich während dieser Epochen meist auch noch genöthigt, eine besondere Fabrikation zu Hilse zu nehmen, indem man die in gewöhnlicher Weise hergestellte Rohsalzlösung ohne weitere Klärung oder sogar unter Umrühren in die Krystallisirgesäße abslausen ließ. In diesen kam dann ein Chlorkalium mit hohem Gehalt an Kieserit und etwas erhöhtem Gehalt an Chlornatrium zum Absatze, welches nach dem Abtropfen direct calcinirt wurde. Die davon abgeheberte Mutterlauge blieb demnach hier allein sür die eigentliche Chlorkaliumsabrikation übrig.

Die letztgenannten Bereitungsweisen sind gegenwärtig nicht mehr in Gebrauch, dagegen fabriciren die Alkaliwerke zu Westeregeln unter dem in Amerika mehr allgemein sür Düngerproducte angewandten Namen Fertilizer ein hochgrädiges Chlorkalium mit 5 bis 12 Proc. Kieseritgehalt (S. 252 bis 254). Gewöhnliches Chlorkalium ist durch sämmtliche Fabriken ohne Unterschied und zwar von 70 Proc. Keingehalt ab gegenwärtig nur unter Bermittelung des Staßsurter Berkaufssyndicats (S. 112) zu erhalten.

In allen diesen Producten findet sich trot eines oft hohen Gehaltes an Magnesiumsulfat das Kaliumsalz zumeist unter Form von Chlortalium, da ja nur im beigemengten Klärschlamm oder Bühnensalze ein mehr oder weniger großer Antheil desselben als Kaliumsulfat oder dessen Doppelsalz mit Magnesiumssulfat vorhanden ist. Bon den niedergrädigen Producten mit sehr hohem Sehalt an Magnesiumsulfat und von dem Bergleich mit dem Kainit ausgehend, war man in Staßfurt dahin gekommen, den Kaliumgehalt meist als Kaliumsulsat zu berechnen, sobald nur die vorhandene Menge des Magnesiumsulsats zur Umsetzung des Chlorkaliums genügend war. Bei der früher geringeren Erschöpsung der Abfallproducte und den vorher angegebenen besonderen Bereitungsweisen war dies meist auch für die Producte mit höherem Kaliumgehalt der Fall und bei einzelnen Fabriken, wie der von Leisler & Townsend, hatten sich ganz bedeutende Mengen Schlämme mit theilweise sehr hohem Kaliumgehalt angesamuelt, welche von der Frank'schen Düngersabrik und der Staßfurter Chemischen Fabrik

abgefahren und auf hochgrädige Düngesalze verarbeitet wurden. Bei der gegenswärtig viel besseren Erschöpfung der Producte, zu welcher die beschränkte Quantistät zuertheilter Rohsalze die Fabriken gezwungen hat und bei dem höheren Preise des Kieserits, der einen besonderen Zusatz desselben auch nicht mehr zuläßt, war es zeitgemäß, daß man die alten Bezeichnungen fallen ließ, da besonders die Producte mit hohem Kaliumgehalt dem Namen "rohe schwefelsaure Kalimagnesia" nicht mehr entsprachen. Die Anregung hierzu gab zuerst A. Rümpler (Die käuslichen Düngestoffe, ihre Zusammensetzung, Gewinnung und Anwendung, 2. Ausl., Berlin 1879) und Märder unterstützte denselben auf das kräftigste.

Uebrigens ist auch für den Kainit ein Beweis nicht geliefert, ob der Kaliumgehalt wirklich als Kaliumsulfat oder als Chlortalium darin vorhanden ist, da Altohol demselben Chlormagnesium nicht zu entziehen vermag, wie dies beim Carnallit der Fall ist. In Berührung mit Wasser giebt der Kainit dann allersdings das gesammte, aus der Umsetzung des Chlortaliums mit dem Magnesiumssulfat stammende Chlormagnesium sofort ab, für seine Anwendung als Düngesalz dürfte dies aber eher als Nachtheil gegenüber den künstlichen Düngerproducten erscheinen, denn hier wird dei genügendem Gehalt an Magnesiumsulstat und hinsreichend hohem Erhitzen ebenfalls das Doppelsulsat des Kaliums und Magnesiums gebildet, das als Gegenproduct entstehende Chlormagnesium aber theilweise zerstört worden sein. Bei ungenügendem Erhitzen war dagegen wohl noch ein Theil des Magnesiumsulsats als Kieserit vorhanden, so daß nun die Umsetzung mit dem Chlortalium erst allmälig ersolgen und das resultirende Chlormagnesium nach und nach absidern konnte.

Das Bestreben, in den Düngesalzen den Kaliumgehalt als Kaliumsulsat anzugeben, entsprang vielleicht in noch höherem Grade dem Wunsche, denselben hoch erscheinen zu lassen, da 100 Thle. Chlorkalium gleich 116,8 Thln. Kaliumsulsat sind, während 100 Thle. Kaliumsulsat nur 85,6 Thln. Chlorkalium entsprechen; heutzutage war dies aber um so weniger am Plaze, da sämmtliche Kalidünger producirenden Fabriken unter Beseitigung des Chlormagnesiums aus dem Kainit gereinigte schweselsaure Kalimagnesia gewinnen und der Absatz dieses Productes ihnen mehr am Herzen liegen muß, als der des Chlorkaliums, sür welches sie das Rohmaterial von der Convention nur in beschränktem Waßezugetheilt erhalten. Ueber die Fabrikation der schweselsauren Kalimagnesia und des wiederum aus dieser gewonnenen Kaliumsulsats siehe S. 354 ff., über die Zusammensetzung der Producte siehe S. 367 u. 373. Die Consolidirten Alkaliwerke Westeregeln sabriciren zur Zeit Kaliumsulssat von 97 Proc.

Auch das aus Chlorkalium mittelst Schwefelsäure hergestellte Kaliumsulfat (seine Bereitung siehe S. 377 ff.) ist als Düngesalz verwendbar, da sein meist ja nur geringer Ueberschuß freier Schwefelsäure oder Salzsäure im seuchten Boden sehr rasch durch Kalt gesättigt wird; nur bei besonderer Trockenheit könnte dieselbe etwa in Berührung mit jungen Keimpslänzchen nachtheilig einswirken, was unter diesen Bedingungen aber auch bei stark sauren Superphosphaten der Fall sein wird. Saure Reaction und das Fehlen oder ein geringerer Gehalt an Magnesiumsalzen charakterisirt dieses Product gegenüber dem durch Umsexung mit Magnesiumsulfat gewonnenen.

Calciniren der Düngerproducte. Die meisten der vorerwähnten Producte halten bei ihrer seinkrystallinischen Beschaffenheit mehr oder weniger Wasser oder Lauge zurück, so daß sie beim directen Mahlen in eine schmierige Masse übergehen würden; es ist daher nöthig, dieselben vorher ihres Wassersgehaltes zum größeren Theil zu berauben, was hier ausschließlich in Calcinirösen geschieht. Siehe die Fig. 69 und 70 (S. 212) und die hierzu gehörige Treppensrostseurung Fig. 42 und 43 (S. 180/81).

Wie dort gesagt ist, wird das zu calcinirende Material immer erst einsgetragen, wenn der Ofen bereits rothglühend ist, in demselben je nach seiner Beschaffenheit in 12 bis 20 cm tiefer Schicht gleichmäßig auf der Sohle des Calcinirraumes ausgebreitet und mittelst der S. 213 gezeichneten Wertzeuge durch öfteres Wenden und Vertheilen so lange erhipt, die es keine Dämpfe niehr entläßt.

Um eine genügend hohe Temperatur zu erreichen, giebt man diesen Defen oft eine etwas größere Rostsläche, oder man verwendet ein Gemenge von Steinsund Braunkohlen zum Heizen derselben; für die bessere Ausnutzung dieser Hitzer erhalten die Desen meist auch eine etwas größere Länge und drei Arbeitsthüren an Stelle von zwei. In Neustaßfurt haben die Düngesalzösen mit der Feuerung eine Länge von 16 m; da das Niveau dort günstig war, geschieht das Eintragen der Schlämme und der schweselsauren Kalimagnesia durch das Gewölbe hindurch, indem über je zwei der Länge nach an einander gelehnten Desen Schienen sür kleine Förderwagen hinlausen. Das Gewölbe wird hierdurch gekühlt, die Substanzen werden etwas vorgewärmt und lassen sich mit Leichtigkeit durch drei auf die Länge des Osens vertheilte, für gewöhnlich durch Gußdeckel verschlossene Gußeinsätze einwersen. Als besonderen Bortheil brauchen hierbei die Arbeitsthüren nicht so lange geöffnet zu werden und der Platz vor dem Osen bleibt immer für die Arsbeit und das Herausziehen der sertigen Producte frei.

Nahe dem Feuerherde gelangt die Masse, der höheren Temperatur halber, häufig schon zum Schmelzen, so daß man hier öfters fertiges Salz herausziehen und durch Nachschub von hinten her ersetzen kann. Die niehr schlammigen Producte baden hierbei zu größeren, loderen Schollen und Studen zusammen, welche gunftige Bedingungen für die Zersetzung vorhandenen oder durch gegenseitige Umsetzung von Chlorkalium und Magnesiumsulfat entstehenden Chlormagnesiums bieten, indem aus ihrem Inneren immer noch Wasserdämpfe entweichen, während an der Oberfläche bereits diese Reaction vor sich geht und Salzsäure gebildet wird, welche entweicht neben Magnesia, die unlöslich hinterbleibt. S. 373/74 gesagt wurde, geht diese Umsetzung jedoch nur in stärkerem Maße vor sich, wenn bei genügend hohem Hitzgrade der Masse bennoch die porose Beschaffenheit bewahrt bleibt, so daß unter gewöhnlichen Berhältnissen doch der größere Theil des Kaliumgehaltes noch als Chlorkalium vorhanden ist. Dauer einer Operation hängt von dem Wassergehalte und der mehr ober weniger zähen Beschaffenheit des Productes ab; meist genügen drei bis fünf Stunden zum Trocknen einer Füllung, so daß ein Calcinirofen bei 10 bis 16 m Länge innerhalb 24 Stunden 7500 bis 15 000 kg trocenes Salz zu liefern vermag.

Das Mahlen der Düngesalze geschieht für die Bergproducte zunächst durch Vormühlen, meist sogenannte Salzmühlen, weiter aber durch französische Mahlsteine. Ueber die Salzmühlen (Kaffeemühlen) wurde S. 137/38 (Fig. 24 und 25) schon das Nöthige gesagt.

Die horizontalen, mit einem Gehäuse überbedten Mühlsteine werden aus einem seinem feinporösen, wohl durch Bertieselung von Süßwasserlalt entstandenen grauen Gestein des Pariser Tertiärbedens in La Forté sous Jouarre, Departement Seine et Marne (Fabrikanten Bouchon & Gueuvin und G. Roger) hergestellt. Der obere, der sogenannte Läuser, sitt durch ein vertiest eingelassenes Kreuzstück (die Haue) einer verticalen Welle (dem Mühleisen) auf, die durch das Centrum des sestliegenden Bodensteins tretend, ihn herumsührt. Das Eintragen geschieht durch die ausgehöhlte Mitte des Läusers; ein strahlenförmiges System an der Peripherie flach aussausender Furchen dient zum Fassen des Materials, welches regulirt durch die verstellbare Annäherung des Läusers, in beliediger Feinheit zwischen beiden Steinen am Rande austritt und von einer Schurre ausgenommen wird. Ein darüber angebrachter Krahn ermöglicht das bequeme Abheben und Umkehren (Schwenken) des Läusers, behuss des von Zeit zu Zeit nöthigen Schärfens der Steine, welches in einem Rauhhalten der Oberstäche durch besondere Hämmer (Spispicke, Breitpicke und Kraushanmer) besteht.

Nach Precht (Die Salzindustrie von Staßfurt und Umgegend, Staßfurt 1885) sind in den Salzbergwerken von Staßfurt, Leopoldshall, Neustaßfurt und Aschersleben 1885 43 Bormühlen und 52 Paar Mahlsteine in Thätigkeit, die im Tage 1,7 Mill. Kilogr. Mahlgut liefern können.

Renstaßfurt benutt für den Kainit vier Bapart'sche Schleuders mühlen, auch Desintegratoren oder Universalmühlen genannt. Hier wird die Zerkleinerung des Materials durch heftiges Anschlagen gegen Stahlstäbe versmittelt, welche an der Peripherie treisförmiger Scheiben befestigt sind. Bei dem Spstem Bapart siten einer sehr lebhaft rotirenden Spindel drei derartige Scheiben von verschiedenem Durchmesser sest auf und von der offenen Seite her schieden sich, durch eine zweite Spindel mit entgegengesetzer Rotation getragen, zwei weitere treissörmige Systeme von Stahlbolzen zwischen jene hinein. Durch die Centrisugaltraft vermittelt, muß das in den engsten dieser Behälter einzgetragene Material die darüber weggreisenden weiteren durchschreiten und wird hierbei, mag es hart sein wie Quarz oder weich wie Weizenkörner, in seine Theilchen zersplittert. Sin Düngersabrikant in Middlesborough (England) verwandte auch einen aus Holz construirten Desintegrator mit Bortheil zur Hersstellung von Düngermischungen.

Für die meist in Klumpen und Schollen zusammengebackenen Producte der Staffurter Fabriken sind diese Mühlen nicht zu empfehlen, weil hier öfters Eisentheile wie Schrauben und dergleichen eingeschlossen sind, die ein Zerschlagen der bei ihrer Härte spröden Stahlstäbe veranlassen können.

Die in Staßfurt fast ausschließlich benutzten Salzmühlen, mit den der größeren Feinheit halber hier immer nöthigen Mahlfränzen versehen, werfen bei geeigneter Neigung des Mahlrumpfes derartige Theile, ebenso auch harte Quarzstücke wieder nach oben aus, letztere nach vorheriger eiförmiger Zurundung.

Fig. 127 zeigt im Maßstabe von 2 cm = 1 m eine Mühleinrichtung, die ich in der Staffurter Chemischen Fabrit in einem gegebenen zweietagigen Raume mit Souterrain anlegte. A ist eine Gruson'iche Hartguß = Raffeemühle, in deren Rumpf bei b das calcinirte Product F eingetragen wird. Die Stellgabel G sett die Mühle durch Uebertragen des Riemens von der losen Riemenscheibe k auf die fixe i in Gang; das Mahlgut wird durch die Schurre e dem Elevator zugeleitet, dessen eisenblecherne, dem Riemen H angekettete Becher es durch die Schurre f dem Cylindersiebe B zuführen, welches durch Naben und Speichen der Welle g aufsitzt. Bon dem Siebe empfängt der Sammelkasten C mit Schieber ! das mehlartige Product E, während die Knorpeln durch die Schurre D wiederum zur Mühle zurückgelangen. Sämmtliche Theile stehen mit einander in Berbindung und werden mechanisch durch dieselbe Betriebskraft in Gang gesett. Die Maschinenfabrik hatte für den Mühlstein 60 Touren per Minute vorgesehen; als ich unbefriedigt von der Leistung durch Holzauflage auf die obere Transmissionsscheibe und rascheren Gang der Dampfmaschine demselben die doppelte Tourenzahl machen ließ, producirte die Mühle sofort das doppelte Quantum Mahlgut (15 000 kg in 12 Stunden) und dieses selbst hatte auch an Feinheit der Art gewonnen, daß man statt der vorher nöthigen Nr. 9 des Eisendraht= gewebes für das Sieb nun die gröbere Nr. 7 verwenden konnte. Knorpeln für sich gemahlen werden, so bedient man sich besser eines Kollerganges oder eines Walzwerkes, weil die Kaffeemühle bei der runden Form derfelben nicht gut greift. Beichnungen diefer Miblen finden sich in Paul Bagner's Lehrbuch der Düngerfabrikation, wo auch die für weichere Stoffe, wie Knochen, gebräuchlichen geriffelten Walzen, sowie die Stampfwerke dargestellt find.

Für härtere Stoffe, wie quarzhaltige Phosphorite und Thomasschlacken, empfiehlt sich neben den Walzwerken die Mörsermühle von Fiddle Motte, Dampremy (Dingl. pol. J. 227, 57); Duarz kann auch durch Abschrecken in kaltem Wasser nach vorherigem Erhitzen zum Glühen aufgelockert werden; Schwersspath zerspringt durch Einschluß von Knisterwasser meist schon beim Eintragen in einen rothglühenden Ofen in die feinsten Theilchen.

Das Aufmischen zu bem bestimmten Gehalte wird für die gewöhnlichen Düngersorten, um besondere Kosten zu vermeiden, gleich beim Mahlen und Sieben vorgenommen, indem die ihrem Gehalte nach bekannten Einzelstoffe in passendem Berhältnisse neben einander in die Mühle eingetragen werden, wobei die nahezu immer gleiche Quantität aus dem niedergrädigen Producte hervorgehender Knorpeln mit in Rechnung gezogen werden kann. Für seltener verlangte Mischungen werden die einzelnen gemahlenen Producte in gleichmäßigen Schichten regelmäßig über einander ausgebreitet und dann unter senkrechtem Abstechen mittelst der Schausel ein neuer Hausen hergestellt, der nach nochmaligem gleichen Umschauseln als genügend gemengt anzusehen ist. Wie bei der Schleudermühle erwähnt, hat man wohl auch mechanisch betriebene Mischapparate, neben denen man das leberseinanderschichten der einzelnen Producte aussührt und in welche dann das senkrecht abgestochene Product eingeworfen wird; in gleicher Weise kann man dasselbe ebenfalls mehrmals durch die Mühle und das Sieb passiren lassen, wenn diese gerade frei sind.

Bei einigermaßen flottem Betriebe wird man, einen vorherigen Gehalt von etwa 25 Proc. Wasser vorausgesetzt, für 100 kg calcinirter und gemahlener Schlämme ober Rückstände rechnen können:

Für das Calciniren 0,1 bis 0,2.hl Braunkohlen à 31 Pf.

- " " Mahlen u. Sieben 0,20 bis 0,40 hl Braunkohlen à 31 Pf.
- " Löhne 15 bis 30 Pf.

Je ausgebehnter und regelmäßiger der Betrieb ist, um so günstiger stellt sich dieses Berhältniß, da alsdann auch am ehesten unnöthige Kosten durch doppelte Transporte u. s. w. sich vermeiden lassen; namentlich wenn die Sinrichtung der Art getroffen ist, daß der Calcinirosen nicht weit von der Mühle und die Borrathsräume und Badräume wieder dicht neben dieser sich sinden. Bor dem Padraume muß der Schienenstrang zum Berladen hinlausen, da in den eigentslichen Düngerperioden, zwischen Februar und April, sowie zwischen September und November, oft ganz bedeutende Quantitäten der Waare pro Tag zum Berssand gelangen. Dieser geschieht nur selten lose im bedeckten Waggon, sondern sast immer in 100 kg fassenden Jutesäcken (S. 219). Die sür Chlorkalium benutzte Qualität derselben zu 35 Pf. das Stück ist nur auf einmaligen Transport berechnet, auch kann dabei noch ein Durchmühlen des Productes vorkommen. Besser am Blaze ist daher eine dichtere Qualität zu 40 bis 50 Pf., welche mehrmals dienen kann; sür weitere Transporte mit österem Umladen werden aus Wunsch auch Säde geringeren Inhaltes oder die zu 80 Pf. per Stück angewandt

Nebenstehend sindet sich eine Tabelle über die mittlere Zusammensetzung der gebräuchlichsten Düngesalze. Nach der Benennung folgt hier zunächst der Gehalt an Kaliumsalz als Kali berechnet, dann die näheren Einzelbestandtheile und der Preis der Producte per 100 kg. Da diese Preise wechseln und in Folge gepsslogener Bereindarungsbestredungen vielleicht jetzt schon theilweise wieder andere sind, ist in der nächsten Colonne der Factor zur Erhedung des vorgenannten Kaligehaltes auf 100 angegeben, mittelst dessen man immer leicht einen Bergleich der verschiedenen Preise unter einander ausstühren kann, wie dies in der letzten Colonne geschehen ist.

Als Anhang der Bergproducte 1 bis 6 ist auch das Düngesalz des Erfurter Steinsalzbergwerkes mit aufgeführt (7), um einem häusigen Irrthume zu begegnen, als ob auch dieses Kali enthielte, während sein Werth lediglich in dem Gehalte an Steinsalz und Gyps (hier Anhydrit, der im Boden in Gyps übergeht) beruht, dem sich bei ähnlichen Producten zahlreicher Salinen meist noch etwas Magnesiumsalze zugesellen. Der am meisten bezogene Kainit (S. 91) wird nur mit einem Gehalt von 23 Proc. Kaliumsulfat garantirt, entsprechend 12,4 Proc. Kali (Factor 8,07); vom Renstaßsurter Wert wird auch solcher mit 2,5 Proc. Torsstaub gemengt zu einem 8 Pf. per 100 kg höheren Preise in den Handel gebracht. Das nämliche Wert liesert auch den Krugit mit Garantie von 17 Proc. Gehalt an Kaliumsulfat, gleich 9,2 Proc. Kali (Factor 10,9). Der Polyhalit aus dem oberen Steinsalzlager ist in Neustaßsurt nur hier und da, das Harssalz im Leopoldshaller Salzwert auch nicht immer zu haben. Für das Absalssalz (6) wird ein Gehalt an Kali überhaupt nicht garantirt (S. 90 und 92),

		Gehalt	ilt ber	I	Dungefalze	nach	Procenten	nten				
					u	in				Preis	Factor	100 kg
		tajl	w	mui	เทปูวนโ	jlujm	lıfat	g		pro	für	Rasi
	1	uļmui	iilaira	itanto	вршло	ทปุวนชิ	ciumi	, pil &5	Let.	100 kg	100 R ali	toften
	la R .	loR	149	199	199	nSŒ	la ð	lnU	n 33 3	Mt.		Wt.
1. Carnallit	6'6	١	15,7	21,5	21,8	13,0	(0,3)	2,0	26,2	96'0	101	9,70
2. Rainit	12,7	23,5	1	31,4	13,0	16,2	1,22	2'0	14,0	1,62	6'2	12,80
3. Krugit	9,46	17,5	1	9,5	8 / 8 /	10,4	36,0	14,0	8,6	1,40	10,6	14,84
4. Polyhalit	13,0	24,0	1	15,9	1	16,5	88,3	8,0	2,0	1	7,7	ļ
5. Hartfalz	19,3	1	21,1	32,5	1	35,1	0′9	1	5,3	i	7,5	I
6. Rieserit oder Abfallfalz.	8,7	ı	6,3	34,3	7,5	35,8	1,4	1,6	13,5	98'0	27,0	23,22
7. Erfurter Düngefalz	,	1	1	23,5	1	1	7,17	1,5	8,8	į	1	I
8. Calcinirter Rainit	14,3	26,4	l	94,0	11,2	17,6	1,0	2,1	1,7	1	1	١
9. Kalidunger	8,5	6'2	2'9	8'9	12,0	45,8	2,2	8,0	0'2	1,30	11,8	15,34
10. Wiesendunger I.	10,3	5,0	12,0	35,0	13,7	29,5	3,5	5,3	0′9	2,40	2,6	23,38
11. Rali und Magneffabunger	15,2	6,2	18,9	15,0	9,4	84,1	4,7	0′9	2'9	2,50	6,58	16,45
12. Concentrirter Kalidunger .	25,7	2,0	89,0	9'08	4,3	15,7	2,9	2,3	3,2	7,40	8,89	28,79
13. Chlorkalium Min. 50	33,2	1	61,0	39,4	1,5	4,5	1,6	0,2	1,8	8,80	8,1	27,28
14. Gereinigte Ralimagnesia .	27,0	20,0	1	3,0	1	34,0	2,0	2,5	5,5	20 C	3,7	35.15
15. Schwesessaures Rali II	87,9	0′02	1	12,5	1	15,0	0,5	1	2,0	17,0	2,64	44,88
			_			_	_	_			_	

doch sind die Werke gezwungen, auf eine hinreichende Proportion von Kieserit oder Carnallit zu sehen, da der Steinsalzgehalt 35 Proc. nicht überschreiten darf.

Früher wurde von den Düngersabriken auch natürlicher Kainit calcinirt und gemahlen (8), da hierbei aber zumeist doch nur ½ des Chlormagnesiums zerstört wurde, zog man später vor, Kunstproducte von ähnlicher Zusammenssetzung zu substituiren, die ja ohnedies calcinirt werden mußten; statt künst lichen Kainit nannte man diese Producte auch wohl präparirten Kainit, was allerdings leicht zum Glauben veranlassen konnte, als ob hier das calcinirte Naturproduct vorliege. Bei der Anwesenheit fertig gebildeten Kaliumsulsats und dem das restirende Chlortalium meist weit überragenden Gehalt an Magnesiumssulsat bezeichnete man die niedergrädigen Düngesalze (9 und 10) als rohes schweselsaures Kali, auch Kalidünger I. und die Producte von 15 dis 18 Proc. Gehalt an Kali (11) als rohe schweselsaure Kalimagnesiadünger. Gegenwärtig hat man dieselben nach ihrem vorwiegenden Gebrauch Wiesendünger, auch Kali und Magnesiadünger oder Kalidünger kurzweg benannt unter Hinzussung des garantirten Gehaltes an Kali, welcher ausschlaggebend sür den Preis ist.

9 und 11 sind Producte des Neustaßfurter Werkes, in denen ein Minimalsgehalt von 8,1 und 15,1 Proc. Kali (Factoren 12,34 und 6,62) garantirt wird; bei 10 wird ein Gehalt von 9 bis 12 Proc. Kali garantirt und zwar wird dieses auf Wunsch entweder mit hohem oder niedrigem Kochsalzgehalt geliefert.

In dem sogenannten concentritten Kalidunger (12) war früher meist ein höherer Gehalt an Magnesiumsulfat und die Bereinigten Chemischen Fabriken zu Leopoldshall, welche darin einen Minimalgehalt von 25 Proc. Kali (Factor 4) garantiren, geben benselben auch jetzt noch als zu gleichen Theilen aus Kalium= sulfat und Chlorkalium bestehend an. Unter 13 folgt dann das Muster eines 50 gräbigen Chlorkaliums, früher zuweilen auch breifach concentrirtes Kalisalz genannt; bei dem noch höhergrädigen Chlorkalium geht mit der Zunahme an Chlorkalium eine Abnahme bes Chlornatriums Hand in Hand. Bei bem als Fertilizer bezeichneten hochgrädigen Chlorkalium der Consolidirten Alkaliwerke zu Westeregeln ist der Rochsalzgehalt meist gering, wird dagegen durch einen zwischen 5 und 12 Proc. schwankenden Gehalt an Rieserit vertreten. In der gereinigten schwefelsauren Kalimagnesia (14) wird ein zwischen 48 und 52 Proc. liegender Gehalt an Kaliumsulfat, entsprechend 25,96 bis 28,12 Proc. Kali, garantirt, als Maximalchlorgehalt wird meist 2 Proc., entsprechend 3,3 Proc. Rochsalz angegeben, doch beträgt derselbe oft nur 1 Proc., kommt hier und da aber auch auf 3 Proc. herauf.

Das schweselsaure Kali mit 70 Proc. Reingehalt (15) wurde früher als Zwischenproduct der Schoenitsabrikation (S. 358) von den Bereinigten Chemisschen Fabriken zu Leopoldshall gewonnen; gegenwärtig verarbeiten sie dasselbe wohl auf reines Kaliumsulfat, da auf dem neuen Preiscourant nur noch solches mit 97 Proc. Reingehalt und einem ½ Proc. nicht übersteigenden Chlorgehalt angesührt wird. Für diese hochgrädigen Producte ist zu bemerken, daß in Deutschland das Chlorkalium gewöhnlich auf der Basis von 80 und das Kaliumssulfat von 90 Proc. Reingehalt berechnet wird (S. 220 und 405); da 100 Thle.

Thlorkalium gleich 63,17 und 100 Thle. Kaliumsulfat gleich 54,08 Thle. Kalisind, so würden 80 Thle. Chlorkalium 50,54 und 90 Thle. Kaliumsulfat 48,67 Thln. Kali entsprechen. Um anschließend an die obige Tabelle zu zeigen, wie viel höher sich in diesen Producten 100 kg Kali stellen, möge hier noch eine llebersicht einiger derselben folgen:

	Shiarfallim entinging Vali Esciar	Preis r 100 kg	100 kg Rali kosten
Minimum	31,5 Proc. == 31,5 Proc. 3,17 8,	80 Mt.	27,90 Mt.
n	\dots 60 , = 37,9 , 2,64 10,	,60 ,	27,98 "
77	\dots 70 , = 44,2 , 2,26 12,	,40 "	28,02 "
n	\dots 75 $_n = 47,37 _n 2,10 13,$,00 "	27,30 "
ກ	\dots 80 , = 50,5 , 1,98 13,	90 "	27,52 "
	Gerein. Kalimagnefia enthält Kaliumjulfat		
n	48 $\Re \cos = 25,96$, 3,85 9,	,00 "	34,65 "
	Schwefelsaures Rali		
n	97 $\Re \cos = 52,45$, 1,9 22,	,5 0 "	42,75 "

Am billigsten stellt sich vom hochgrädigen Chlorkalium das Product von circa 75 Proc. Reingehalt, welches als Darrknorpeln beim Trocknen des Chlorskaliums abfällt und nur gemahlen zu werden braucht; dasselbe ist jedoch nur in beschränkten Duantitäten zu haben. Das Syndicat der Chlorkaliumsabriken liesert Chlorkalium von 75 und 80 Proc. Reingehalt zum nämlichen Preise, wobei die Berechnung des vorhandenen Chlorkaliums auf Basis von 80 Proc. geschieht, es ist dies jedoch Handelswaare, welche wohl gesiebt, aber nicht gemahlen ist; der seinpulverige Fertilizer wird trotz des werthvollen Kieseritgehaltes meist noch etwas billiger abgegeben, als das Chlorkalium in Qualität der Handelswaare.

Die beigefügten Factoren können auch zum Bergleich ber im umgekehrten Berhältniß stehenden Fracht dienen. Nach dem früher gültigen Tarif zahlte Einzelgut die 2= bis 2½ fache Fracht einer vollen einfachen Lowry von 5000 kg, lettere stellte sich aber, je nach den einzelnen Bahnen, wieder um ½ bis die Hälfte höher als die Fracht per Doppellowry von 10000 kg Inhalt. Die Staatsbahn gewährt eine Preisermäßigung nur für die Doppellowry, welche ihr selbst weniger Tara und sonstige Kosten verursacht; um so wichtiger ist es geworden, daß sich sür den Bezug der Düngemittel immer eine Anzahl Besteller vereinigen, um volle 10000 kg beziehen zu können. Häusig werden hierzu auch die Firmen, dei denen bestellt wird, das Verkausssyndicat (Director Eichler) oder dortige Agenten (H. Fiedler und G. Fiedler) behülslich sein, indem sie Sendungen sür nahe bei einander liegende Orte vereinigen; auch das Zusammensladen der Düngesalze mit Viehsalz ist gestattet.

Für die Analyse der Düngesalze, welche zumeist nur den Gehalt an Rali, zuweilen aber auch den Gehalt an Magnesiumsulfat, Chlormagnesium oder wie bei der gereinigten schwefelsauren Kalimagnesia den gesammten Chlorgehalt betrifft, gilt das S. 227 ff. Gesagte.

Michels ließ 5 g Düngesalz mit 300 ccm Wasser in einem 500 ccm fassenden Ballon kochen und Chlorbariumlösung in gerade hinreichender Quantis

tät nach und nach zugeben. Das Ende der Fällung erkannte man daran, daß die entweichenden Dampfblasen sich mit einem weißen Niederschlage umhüllen und so der Oberfläche ein schaumiges Ansehen geben. Das Auffüllen zum Volumen von 500 com geschaß ohne Berücksichtigung des Niederschlages, was sich durch eine geringe Menge von diesem zurückgehaltenes Kali ungefähr ausglich.

Genauer ist die Fällung der Lösung in mit Salzsäure angesäuertem Zustande unter ben S. 229 angegebenen Cautelen. Da das aus der Umsetzung vorhandenen Magnesiumsulfats entstehende Chlormagnesium bei bedeutendem Ueberwiegen, wie es in kaliarmen Düngesalzen statt hat, eine Fälschung des Resultate herbeiführen kann, ift es noch besser, 4 bis 5 g für die Bestimmung des Kalis direct abzuwägen, mit 200 ccm Wasser zum Kochen zu bringen und unter weiterem vorsichtigem Erhiten eine Lösung von Aetbaryt zuzugeben, bis teine Fällung mehr erfolgt. Durch Einblasen mittelst eines Röhrchens fällt die kohlensäurehaltige Luft vom Ausathmen aus der heißen Flüssigkeit den Ueberschuß des Barnts und der Niederschlag wird dann sofort durch ein Filter in passender Größe getrennt und mittelst kleiner successiver Mengen kochenden Wassers nachgewaschen, bis ein Tropfen Silberlösung das ablaufende Filtrat Dieses kann bann entweder birect ober nach vorherigem Bernicht mehr trübt. dampfen zu einem bestimmten Bolumen aufgefüllt werden. Für die Fällung des Kaliums durch Platinchlorid ist noch zu bemerken, daß man zu diesem Bersuche ein Duantum der Lösung zu verwenden hat, welches bei einem Gehalte des Salzes von nur 10 Proc. Kali ober barunter 2 g, bei 40 Proc. Kali aber 1,2 g der ursprünglichen Substanz entspricht und für die dazwischen liegenden Gehalte dem Berhältniß jener Mengen angepaßt werben tann.

Die Bestimmung der Phosphorsäure und des Sticksoffs in sonstigen Düngerproducten sindet sich in Paul Wagner's Lehrbuch der Düngerfabristation 1877 zusammengestellt; in der Chem. Ztg. 10, 1, 19 und 37 sucht derselbe auch die in der letzten Zeit mannigsach aus einander gehenden Wethoden zur Bestimmung der löslichen Phosphorsäure auf eine praktische Basis zurückzussühren. Um die Verwendung der Wolybbänsäure hierbei zu vermeiden, dürste sich Laubheimer's Versahrungsweise (Chem. Ztg. 9, 1870) empsehlen. Siehe auch Chem. Ztg. 10, 341 und Chem. Repert. 10, 69.

Ernährung und Bachsthum der Culturpflanzen.

Die Culturpflanze ist ein Organismus aus verschiedenartigen und verschiedenen Functionen dienenden Zellen, deren Stoffausnahme oder Stoffaustausch lediglich durch Diffusion der Zellmembran vor sich geht. Nur die erste Ersnährung des Reimpflänzchens sindet duf Rosten der im Samen aufgespeicherten, bereits assimilirten Reservenahrung statt, mit dem Auftreten des Chlorophylls (Pflanzengrün) in den Geweben ist es weiterhin lediglich das Sonnenlicht, unter dessen Einfluß der Aufnahme allein fähige Stoffe, Wasser, Kohlensäure, sowie

gelöste Mineralsubstanzen und zwar ausschließlich in den Chlorophyll haltenden Zellen zu organischer Substanz combinirt (assimilirt) werden. Die Kohlensäure muß bei diesem Desorpdationsvorgange, um in Kohlehydrate (Stärke) überzugehen, mindeftens die Halfte ihres Sauerftoffes abgeben; daß die Pflanzen im Sonnenlichte folchen aushauchen, fand bereits Prieftlen, ber Entbeder bes Sauerstoffs. Sennebier zeigte, daß Rohlenfäure hierbei in Mitwirkung trete und de Saussure wies 1804 das gleichzeitige Entstehen organischen Stoffes mittelft der Bage nach. Roch vor Gennebier hatte der Hollander Houg ent= bedt, daß nur die grunen Pflanzentheile Sauerstoff ausathmen und auch diese nur im Tageslicht, daß sie im Dunkeln dagegen Kohlenfäure abgeben. Lettere Erscheinung rührt von einer weiteren Thätigkeit ber Pflanzenzellen her, die auch ben chlorophyllfreien zukommt, wobei unter Aufnahme freien Sauerstoffes und reger Betheiligung der Mineralbestandtheile durch eine orydirende Umwandlung (Stoffwechsel) aus dem von der Chlorophyllzelle producirten organischen Stoff alle die mannigfachen Substanzen wie Zellstoff, Proteinkörper, Zuder, Fette, Pflanzensauren, Alfaloide, Bitterstoffe, atherische Dele, Barge, Gummi, Schleim u. f. w. entstehen, welche wir als Benandtheile ber Pflanzen kennen und die theils zu ihrem Bachsthum und Aufbau dienen, theils als Reservestoffe in ben dauernden Organen, in dem Holz, in den Samen, Knollen u. s. w. ab= gelagert werben.

Da ber Transport des Stoffes nach oft entlegenen Theilen lediglich unter Wirtung ber Endosmose und im flussigen Zustande vor sich geht, wird die Neubildung und Neuaufnahme desselben durch die Intensität des Berbrauchs oder der Abscheidung aus der Lösung regulirt. Das parenchymatische Gewebe der Rinde und des Markes scheint hierbei besonders dem Transport der Kohlehydrate zu bienen; es reagirt stets sauer und hinterläßt eine kalireiche Asche. Das röhren= förmig langzellige Gewebe der Gefäßbundel (der Weichbast) giebt dagegen das Leitungsgewebe für die eiweißartigen und schleimigen Stoffe ab, denen bei ihrer geringen osmotischen Fähigkeit die sieb = ober gitterförmige Durchlöcherung der Duerwände zu statten kommt. Bei immer alkalischer Reaction tritt im Inhalte dieser Zellen namentlich die Phosphorsäure in stärkerem Grade auf. Für die Nitrate wiesen Arnaub und Badé (Repert. de Pharm. 12, 329) nach, daß ihre Menge von der Achse nach der Beripherie hin zunimmt; hierzu hatten sie Pflanzenschnitte mit einer schwach durch Salzsäure angesäuerten Lösung des Cinchonaminchlorhydrats (1:250) betupft, welches mit Salpetersäure schwer lösliches, gut trystallisirendes salpetersaures Cinchonamin abscheibet.

Wie durch die Assimilation und das Wachsthum theils in Folge osmotischer Ausgleichung, theils durch Haarröhrchenanziehung ein Saftstrom von der Wurzel nach den Berbrauchsorganen hin gerichtet ist, der mit dem Verbrauch an Lebhaftigsteit zus oder abnimmt, so sließt außerdem noch in den verholzten Theilen der Wurzel, des Stammes und der Zweige nach den Blättern sich hindewegend ein Verdunstungsstrom, der bei Sonnenschein, Wärme und Trockenheit der Luft stärker, bei bedecktem Himmel, Kälte, Thau oder Regen schwächer ist. Nach Dietrich verdunsten die Culturgewächse 250s bis 400 mal so viel Wasser, als sie in der gleichen Zeit organische Trockensubstanz produciren.

Das Wasser, welches alle Pflanzengewebe imbibirt und bei Reimpslanzen $^9/_{10}$, als Durchschnitt der erwachsenen Pflanze $^4/_5$ bis $^2/_3$, bei Samen aber $^1/_9$ vom Gesammtgewicht ausmacht, vermittelt den Austausch der Gewebe unter einander, ebenso auch den Uebertritt gassörmiger Stoffe wie der Kohlensäure und des Sauerstoffs, wobei die größere Löslichseit dieser gegenüber dem für die Culturpslanze direct nicht verwerthbaren atmosphärischen Sticksoff sehr zu statten kommt. Die Gegensätze der alkalischen und sauren Reaction werden, ähnlich wie im menschlichen Körper, hier ebenfalls eine wichtige Rolle spielen.

Auf Versuche der Pflanzenzüchtung in Nährlösungen gestützt, die in unvollstommener Weise bereits im 17. Jahrhundert angestellt wurden, erklärte Liebig 1840, daß der Humus als Kohlensäurequelle für die Pflanze ohne Bedeutung sei, denn hier wurde ja die Kohlensäure¹) lediglich durch die Luft der Pflanze zugeführt.

Wiegmann und Polsborff wiesen 1842 experimentell nach, daß für die Bildung organischer Substanz in der Pflanze dieser eine gewisse Menge löszlicher Mineralstoffe absolut nöthig seien.

Seit Beginn der sechziger Ichre ist es nun durch sorgfältiges Studium der Züchtung von Pflanzen in Nährlösungen gelungen, vollkommen normale Pflanzen zu erziehen und mancherlei Resultate über die größere oder geringere Wichtigkeit der einzelnen Mineralstoffe für das Pflanzenwachsthum zu gewinnen.

Neben der in der Luft vorhandenen Kohlensäure erwies sich hierbei auch der freie Sauerstoff unbedingt nöthig, von den Mineralstoffen aber außer der Salpetersäure, Schwefelsäure und Phosphorsäure das Kali, der Kalk, Magnesia und Eisenoryd; erst in zweiter Linie traten daneben die Kieselerde, das Chlor und Natron auf und in selteneren Fällen wird auch Fluor, Thonerde, Mangan und Iod u. s. w. in größeren Mengen aufgenommen 2).

Als Nährlösung bewährten sich hierbei auf 1000 Thle. Wasser 2 bis 3 Thle. eines Salzgemenges aus 1 Aeq. saurem phosphorsaurem Kali, 1 Aeq. Magnesiumsulfat und 2 Aeq. salpetersaurem Kalt; Knop bevorzugt einen Theil salpetersauren Kalt und je ein Viertheil salpetersaures Kali, saures phosphorsaures Kali und Vittersalz, dazu ½10 Thle. phosphorsaures Eisenoryd, welches in der ½ bis 1 Thl. Salz pro 1000 Thle. Wasser haltenden Lösung aufgeschlemmt wird. Bei heißer Witterung und lebhafter Transpiration sollen die

¹⁾ Schlösing (Compt. rend. 90, 1412) zeigte, daß das Meer einen mächtigen Vorrathsbehälter für Rohlensäure darstellt, denn ein Prisma Meerwasser von einem Meter im Quadrat enthält bei 1000 m Tiefe abgabefähig 49,1 kg Rohlensäure, ein gleiches Prisma Luft nur 4,7 kg derselben. A. Münt und E. Aubin (Annal. de chim. et phys. VI, 30, 238), die über der nördlichen Hemisphäre 2,82 Vol., über der südlichen aber nur 2,71 Vol. Rohlensäure in 10000 Vol. Luft fanden, erklären jenen höheren Sehalt durch das Herfommen dieser Luft von höher erwärmten Meeren.

²⁾ Salm=Horftmar hält das in den Pflanzen mehr gleichmäßig verbreitete Ratron für unentbehrlich bei der Fruchtbildung des Weizens und nimmt für diesen auch einen Bedarf an Fluor an; das Jod beträgt im Fucus saccharinus 0,23 Proc. der Trockensubstanz und der Saft von Lycopodium complanatum ist reich an essigs saurer Thonerde. Näheres hierüber siehe in A. Maher's Lehrbuch der Agriculturschemie, Heidelberg und in Sachs' Lehrbuch der Botanit, Leipzig.

Lösungen schwächer, in kihleren Sommern, sowie auch gegen die Blüthe hin stärker angewendet werden; nach Ablauf letzterer genügt reines Wasser, da es in dieser Spoche mehr nur innere Borgänge sind, welche das Reisen der Pflanzenstheile veranlassen. Nach der Fruchtbildung werden dann auch die Athmungssorgane der Pflanze, die Blätter, überflüssig, sie vergilden und fallen ab, nachdem vorher ihre werthvollen Bestandtheile, Kohlehydrate und Eiweißstoffe durch die Blattstiele hindurch zumeist in die dauernden Theile ausgewandert sind, wobei die Phosphorsäure und der Sticksoff sich mehr den Fruchtorganen, das Kali mehr dem Stengel oder Holz zuwendet.

Wie schon de Sauffure beobachtet hatte, daß der Reichthum eines Pflanzentheils an Kali mit der Energie seines Wachsthums gleichen Schritt halte, so fand Robbe und seine Affistenten Siegrist, Schröber und Erd= mann (Ueber die organische Leistung des Raliums in der Pflanze, Chemnit 1871; siehe auch Landw. Bersuchsstationen 5, 116; 6, 19 und 108; 7, 371; 13, 369 und 398), daß außer der Rohlensäure und dem Sauerstoff vor allem das Rali unbedingt nöthig sei und daß bei seinem Fehlen in der sonst alle Stoffe enthaltenden Nährlösung die Pflanze sich wie in destillirtem Baffer verhielt, also weber Assimilation (Stärkebilbung) noch Gewichtszunahme zeigte. (Auch im menschlichen Körper übt ja bas Kali gewisse Funktionen für die Ablagerung und ben Ansatz von Gewebstoffen aus.) Natron vermochte bas Kali nicht zu erfetzen und Lithion wirkte sogar zerstörend auf die Gewebe ein. einzelne Pflanzen war die besondere Form als Chlorkalium am geeignetsten, dem noch das falpetersaure Rali am nächsten tam, bagegen verhinderte bei Buchweizenpflanzen das Kaliumsulfat und in geringerem Grabe auch das Phosphat die Ueberführung bes Stärkemehls nach ben wachsenden Organen und es entstand eine trankhafte Anstauung besselben in den es producirenden Chlorophyllzellen.

Wie das Eisen für die Blutkugelchen bes menschlichen Körpers nöthig ift, so trat auch in ben Pflanzen eine Art Bleichsucht bei seiner Entziehung ein und bas Chlorophyll vermochte seine grune Farbe nicht anzunehmen. Die Magnesia folgt namentlich ben Proteinstoffen und überragt in den Samen und Samenhüllen den Ralt, ber sich mehr in den Blattorganen findet und vorzugsweise von Cultur= pflanzen mit farter Blattentwickelung, wie den Kleearten, Erbsen und Tabak und wiederum in größerer Menge auf talfreichen als kalkarmen Böben auf= genommen wird. Seiner eigentlichen Function nach dient der Kalk wohl mit als Träger der Schwefelsäure und Phosphorsäure, von denen erstere den Schwefel liefert, der bis zu einem Procent in den Proteinstoffen enthalten ist und lettere wohl ebenfalls beim Aufbau dieser eine Rolle spielt; der Kalk findet sich dann oft unter Form des Dralats in den Zellen abgelagert. Auch die Kieselsäure, welche vorzugsweise in den älteren verholzten Zellhäuten, sowie in den die Pflanze nach außen begrenzenden Gewebsarten vorkommt und in den Gräsern 10 Proc., im Mais 20 Proc. und im Stroh der Getreidearten bis zu 50 Proc. der Aschenbestandtheile ausmacht, scheint nicht so unbedingt nöthig zu sein, ba es Sachs gelang, volltommen normale Maispflanzen zu ziehen, die nur 0,7 Proc. Rieselerde in der Asche aufwiesen. Den Stickstoff nimmt die Culturpflanze als Salpeterfäure durch die Wurzel auf, in geringem Mage auch durch die oberirdischen Theile aus der Luft, hier theilweise als Ammoniak und sogar gassörmig, mehr aber wohl aus dem Thau und Nebel, welche die werthvollen Stoffe in bebeutend concentrirterer Form enthalten und vorzugsweise auf die Pflanze deponiren, weil diese bei dem Berbrauch der Wärme zu ihrem Ausban kühlere Flächen darbietet, als der Boden, auf dem sie wächst, oder das Thier, welches ja im Gegensatz zur Pflanze Wärme producirt. Wurde der Stickstoff in der Rährlösung als Salmiak geboten, so schied die Wurzel Salzsäure ab, gab man dagegen Salpeterssäure an eine Basis gebunden, für welche die Pflanze keine oder ungenügende Verwerthung hat, so wurde der Ueberschuß der Basis als Carbonat wieder absgesondert und wenn man die Lösung dann nicht rechtzeitig durch Phosphorsäure neutrglistrte, starben die Wurzeln ab.

Bei der Ernährung der Pflanzen in Lösungen dient die Wurzel zumeist nur als Saugorgan, welches sich auch gegen schwache Lösungen des Chlormagnessiums und Chlorcalciums unempfindlich zeigte; im Boden, wo sie fortwährend auch mit mechanischen Hindernissen zu tämpfen hat, wird ihre Entwicklung eine andere, bei den überdies auch mannigsach abweichenden dort gegebenen Verhältsnissen sind daher auch die bei den Wasserculturen gemachten Beobachtungen nur in bedingter Weise auf die im freien Boden wachsende Pflanze übertragbar.

Der Enlturboben und die Berdauungsthätigkeit desselben.

Das Erkalten, mehr aber noch die in Berührung mit dem meteorischen Wasser aschenartig seine Zerstäubung der seuerslüssigen Silicathülle der Erde hatte unter dem Einsluß des Wassers, der Kohlensäure und wohl auch Berstindungen der Metalloide zu einer Sonderung der Bestandtheile unter theilweiser Abscheidung und Entziehung einzelner derselben geführt (siehe S. 67 bis 70).

Bei den mannigsach verschiedenen Bedingungen (Druck, Wärme, Dauer der Berührung u. s. w.) war die ursprünglich gleichmäßig zusammengesette Silicatschmelze in nähere Berbindungen von sehr variirender Zusammensetzung umsgelagert und zerlegt worden. Einzelne dieser hatten hierbei an Kali bedeutend gewonnen, so der weitverbreitete Kaliselhspath (Orthoklas) mit 7 bis 13 Proc. Kali gegen 2 dis 5 Proc. Natron, der Kaliglimmer, der Leucit; bei anderen, wie beim Natronselhspath (Oligoklas), dem Labrador und zahlreichen Zeolithen, waltet das Natron vor und noch andere, wie die an Thonerde und Kalk reiche Hornblende, oder der vorwaltend ein Kalks, Magnesias und Eisensülicat darsstellende Augit entbehren Kalisund Natron sast gänzlich. Ourch ihre Zersetzbarzteit und geringere Härte waren diese Silicate der mechanischen Zertrümmerung und Berwitterung am meisten ausgesetzt, während der härtere Quarz besser widerstand und so vorwiegend zur Bildung abgerundeter Stücke die zur Größe der Sandkörner herab Beranlassung gab, aus denen Conglomerate und am Kande des Meeres Sandsteine entstanden.

Bei der leichteren Löslichkeit der Kall- und Natronsilicate mußte die fernere Thätigkeit des Wassers und der Kohlensäure vorwiegend zunächst diese erreichen, so daß also eine weitere Tendenz zur Bildung kalireicherer Rücktände vorhanden war, zu deren Erhaltung die mehr und mehr thonartige Degeneration beitrug, welche weiterhin den Eintritt des Wassers erschwerte. Der vom Wasser dem Weere zugeführte Antheil der Silicate mengte sich den dort entstehenden Sedismentärschichten bei und bewirkte so, daß auch diese und ihre Berwitterungsprosducte immer noch gewisse Antheile jener Silicate mit sich sühren. Nur die durch den Absat nochmals in Lösung gegangener Kaltschichten resultirenden Tufstalte mußten relativ arm daran sein, weil hier das Wasser nur den Ueberschuß des Kaltes abgab, welcher meist, an Kohlensäure gebunden, über 99 Proc. ihrer Bestandtheile ausmacht.

Bei biesen Silicaten fand sich nun auch, wenn schon in geringer Proportion, doch in allgemeiner Berbreitung der wesentlich aus Kaltphosphat bestehende Apatit. Unter Beihulfe ber Roblenfäure, namentlich wenn auch erhöhter Druck obwaltet, gewinnt berselbe bebeutend an Löslichkeit in Wasser und so wurde er bei ber ersten Bildung ber Erdrinde öfter als chemischer Absatz in concentrirterer Form abgeschieden, allgemeiner aber diente seine Lösung dazu, die Phosphorsäure dem Pflanzenreiche zuzuführen, aus dem sie als Nahrung in das Thierreich Wo aber Thierreste in größeren Mengen, in den ja öfter vorwiegend aus solchen entstandenen sedimentären Formationen begraben wurden, da konnte sie auch von Neuem als Mineral auftreten und die Industrie bemuht sich, alle berartigen Vorkommen aufzusuchen und den Pflanzen wieder zugänglich zu Durch vorhanden gewesene Thierreste, seltener auch Pslanzenreste, wie beim Raseneisenstein, erklärt sich häufig auch ihr Auftreten in geringerer Proportion und die Gegenwart von Magnesia scheint durch Austausch der Bestand= theile ihr zu größerer Löslichkeit zu verhelfen. So fand Reichardt in bem bolomitischen Gypsmergel bei Jena 3 Proc. Phosphorsäure in den verschiedensten Graden der Löslichkeit und ich fand in einem Gypsstock der gleichen Formation (oberer Buntfanbstein) wohlerhaltene Saurierwirbel.

Nach dem Vorhergesagten wird es also für den Werth eines Bodens von hoher Wichtigkeit sein, welche ursprünglichen Silicate und wie viel Phosphate darin vorhanden sind; ferner in welchem Grade der Zerkleinerung sich dieselben besinden und wie weit ihnen durch die Verwitterung und Auslaugung bereits die werthvollen Bestandtheile entzogen sind. Die mächtigen Wergelablagerungen der Triassormation kennzeichnen sich als Trümmergebilde krystallinischer Gesteine, bei Iena enthalten dieselben nach Analysen von W. Schmidt und Popp oft Proc. Kali und ½ Proc. Phosphorsäure und die in den dazu gehörigen Kalken sein eingesprengte Grünerde ist noch reicher an Kali; auch in der Kreidesormation kommt eine derartige Grünerde vielsach vor und ist häusig auch von Phosphaten (sogen. Coprolithen) in auffälliger Menge begleitet. Die vorgenannten Formationsglieder überdecken mehr oder weniger kenntlich und mannigsach vermischt mit Producten jüngerer Ablagerung einen guten Theil des mittleren Deutschlands.

Um zu einem Culturboden zu werden, der ohne künstliche chemische Er= nährung fähig ist, höhere Erträge zu liefern, genügt aber nicht die feine Ber= theilung eines an Kali und Phosphorsäure reichen Gesteines, sonbern es ist auch noch eine innige Durchsetzung mit organischen Theilen (Humus) nöthig, welche bem Boden erst die höhere Wärme, die größere Aufsaugungsfähigkeit für Wasser, sowie die so wichtige Aussockerung ertheilt, die dem Anprall des Regens widerssteht und der Luft Zutritt gewährt. Unter Humus versteht man hier die Gesammtheit des im Boden enthaltenen todten organischen Stosses aller Art und in allen Graden der Berwesung begriffen. Der Name ist deshald sehr wenig am Platze, weil es keine Grenze giebt, wo der organische Stoss anfängt zum Humus zu werden und die besonderen Eigenthümlichkeiten und die Entwickelung der Kohlensäure nicht dem organischen Stosse, sondern lediglich den bei seiner Zerlegung thätigen Organismen zukommen.

Wie bedeutend schon durch die Ernterückstände das Capital dem Culturs boden zur Verwerthung überlassener Nährstoffe ist, geht aus den nachfolgenden, nach den Angaben von Weiske (Versuchsstationen 14, 105) berechneten Zahlen hervor. Für 1 ha Ackerboden betrugen die Ernterückkände

	An	€	ie entl	jielten an	:
. Bei	Gewicht	Stidftoff	Rali	Phosphor=	Gesammt: asche
	kg	kg	kg	kg	kg
Roggen	5 917	73,6	35,3	23,6	1852
Berfte	2 23 8	25,8	10,9	13,5	427
Hafer	4 247	30,1	28,0	33,9	1622
Weizen	3 908	26,5	20,7	13,3	1225
Rothflee	10 027	215,6	91,9	84,2	2157
Luzerne	10 866	153,3	41,3	44,2	1348
Esparsette	6 665	138,7	48,0	33,5	1150
Wundklee	5 625	115,0	29,2	27,2	1095
Serradella 1)	3 518	72,9	9,9	20,7	613
Buchweizen	2 467	53,8	10,3	12,3	523
Erbse	8 622	63,7	12,7	16,8	754
Lupine	3 973	70,0	19,2	15,6	619
Raps	5 011	68,4	58,1	36,0	699

Während die versütterten Ernteerträge nur etwa mit der Hälfte ihres Werthes als Dünger dem Felde wieder zu Gute kommen, bleibt hier nicht nur die gesammte Menge dem nachfolgenden Pflanzenwuchse erhalten, sondern die dem Zerlegungsvorgange thätigen Organismen sühren nebenher auch noch eine gewisse Menge Mineralbestandtheile und Sticktoff der Luft in eine der

¹⁾ Ornithopus sativus L., eine aus Portugal 1818 zuerst nach England eine geführte Leguminose.

Tulturpflanze zugängliche Form über. In Deutschland wurde letzteres durch Rägeli verneint, von Berthelot (Compt. rend. 101, 775) aber durch einsgehende Bersuche wieder nachgewiesen und auch durch Joulis (Compt. rend. 101, 1008) bestätigt.

Ich habe meinerseits immer baran sestgehalten, auch wiederholt in Frankreich und in Deutschland Fachmänner auf die Wichtigkeit dieses Punktes hingewiesen und die Irrigkeit der Ansicht, den sogenannten Humus des Bodens als
analog mit den auf chemischem Wege gewinnbaren Huminsubstanzen zu betrachten,
bekämpft. Zu dieser Ueberzeugung war ich beim privaten Studium der damals
durch Pasteur in ein neues Licht gebrachten Gährungserscheinungen gelaugt,
indem ich 1861 bei Pringsheim in Berlin fand, daß die aus Pflanzenextracten
sich abscheidenden Huminsubstanzen in dem betreffenden Falle lediglich die jetzt als
Micrococcus bezeichnete Milchsäurehese darstellten und daß die jenen Stoffen
zugezählte Ellagsäure (in Schloßberger's organischer Chemie 1861, 222
C28H6O12 + 4HO) ausschließlich aus Bacterien bestand. Bei der ungemeinen
Rleinheit der letzteren rieth mir Pringsheim als Botaniker von der Versolgung
des Gegenstandes ab und so habe ich erst bei Gelegenheit einer anderen Publiscation (Bernburger Ztg. 1873, Nr. 220 und Magdeb. Ztg. 1881, Beilage zu
Nr. 599) die obige Ansicht öffentlich ausgesprochen.

Die Zersetzung der im Boden vorhandenen, abgestorbenen organischen Substanz ist zunächst von außen in das Innere eindringend eine Art Fäulnisvorgang, welcher immer durch Bacterien veranlaßt, namentlich die lockeren und wasserreichen Gewebe ergreift und die Eiweißstoffe des Zellinhaltes in Ammoniak und Rohlensäure überführt. Durch die hierbei stattfindende unendliche Bermehrung ber Körperchen ber Bacterien tritt eine Auflockerung und ein erstes Zersallen ber Gewebe ein, das beim Pflügen ihre noch bessere Vertheilung im Boden ermöglicht und bie Angriffspunkte vervielfältigt. Gleicher Zeit erhält nun aber ber Sauerstoff beffer Zutritt und feiner Gegenwart verbankt ein zweiter Vorgang die Existenz, durch welchen das entstandene Ammoniat in Salpetersäure übergeführt und Kohlensäure abgegeben wird, beides also wichtige Nährstoffe für die Der Uebergang bes in den Boben eingebrachten Ammoniaks in Culturpflanze. Salpetersäure ist auch in Deutschland allgemein anerkannt und W. Anop (Kreislauf des Stoffes I, 126) zeigte wohl zuerst, daß im Culturboden überall die Bedingungen für diese Umsetzung vorhanden sind; den exacten Beweis, daß auch hierbei ein (dem Jugendstadium der Fäulnigbacterien ähnliches, wohl aber diesen ent= gegengesetes) Lebewesen thätig sei, brachten erft Th. Schlösing und A. Münt [Compt. rend. 84, 31 (1877); 85, 1018; 86, 892; 89, 891 u. 1074]. 3n neuerer Zeit haben auch in Deutschland Autoritäten diesen Gegenstand erfaßt, bestätigt und erweitert. So zeigte Wollny, daß auch die Orydation des organischen Kohlenstoffes im Boden ausschließlich auf diesem Wege vor sich geht und in einem bei Gelegenheit ber hygienischen Ausstellung in Berlin gehaltenen Bortrage beleuchtete er ausführlich die specifischen Bedingungen und besonderen Umstände, welche hierbei theils begünstigend, theils zurückhaltend auftreten können (siehe im Arch. b. Pharm. 222, 163, aus ber Deutschen Vierteljahrsschr. für öffentl. Gesundheitspflege entlehnt, eine Wiedergabe jenes Inhaltes).

Wie rasch berartige Zersetzungsvorgänge in das Innere von Pflanzentheilen eindringen, dafilr mag die vor 1860 im pharmaceutischen Laboratorium zu Iena gemachte Beobachtung dienen, daß frische Löwenzahnwurzel keine Spur Milchstäure enthielt, daß sich aber bereits nach dem Trodnen derselben solche vorsand und ich beobachtete damals anschließend, daß in der Lösung des Extractes dieser Wurzel von einem Tage zum anderen neue Quantitäten Milchstäure entstanden, wobei eben jener Huminstoff aussiel, auf dessen mit Wasser nicht auswaschbaren, jener Zeit als Ammoniaksalz erklärten Sticksoffgehalt der ausgezeichnete Beobachter Hudwig meine Ausmerksamkeit lenkte und so zur ersten Ursache meines vorerwähnten Fundes wurde.

Im Boben fördert der Winter, wo das Erdreich nasser und kithler und der Luftzutritt oft durch Wasser, Schnee ober Gis behindert ift, mehr die Ammoniatgährung, im Sommer herrscht bagegen die Salpeterbildung vor, die bei niederer Temperatur ober in Fluffigkeitsschichten, welche tiefer als 2 mm find, nur in geringem Mage vor sich geht, auch allmälig erlahmt, wenn die gebildete Salpetersäure sich ansammelt, statt rechtzeitig durch die Culturpflanze weggenommen ober burch wiederholte Bearbeitung des Bodens, Regen u. f. w. beffer vertheilt zu werben. Es erklärt sich bies baraus, bag in concentrirtem Zustande bie Salpeterfäure ober der aus ihr entstandene Salpeter für diese Mitroben ebenso ein Gift ift, wie der Altohol für die ihn producirenden Hefezellen. Bei 37 Grad, also einer in guten Acerboben häufigen Temperatur, erreicht bie Salpetergabrung bas Maximum ihrer Intensität. In geringer Proportion tritt bei ber Zersetzung bes organischen Stoffes im Boben auch die Milchfäuregahrung und Altohols gährung auf, ober wo berfelbe an die Oberfläche gelangt, können fich Schimmelbilbungen einnisten, die jedoch auch bei verrottendem Dünger zu vermeiden sind, ba ste Salpeter als Nahrung verbrauchen und wie bies auch bei ben ehemaligen Salpeterplantagen 1) beobachtet worben war, Berlufte baran veranlaffen.

In Folge obiger Zersetzungsvorgänge zeigt das Mitrostop die Feinerde immer gemengt mit pflanzlichen Zellresten aller Art, die je nach der stärkeren Berholzung ihrer Wandungen langsamer der Zerstörung unterliegen und so ähnslich wie für die Pflanze selbst auch für den Boden eine Art länger vorhaltender Reservenahrung darstellen. Am längsten widerstehen vom Leibe der Käfer die Chitingewebe und von den Pflanzengeweben die Bastzellen, deren Bündel als Bastzesen auch dem undewassneten Auge sichtbar, beim Schlämmen des Bodens, wie es die Bodenanalyse erfordert, oft zu mehreren Zehntelprocenten mit den sandigen Theilen aufgefunden werden und neben diesen von W. An op (Kreiselauf des Stosses und Bonitirung der Ackererden) als Stelet betrachteten gröberen

¹⁾ In den Salpeterplantagen gleich wie in den Salpeterhöhlen Indiens und bei der früheren Salpetergewinnung nordischer Länder durch Auslaugen der Erde in den Umgebungen der Ställe, ebenso aber auch bei dem wohl einer Anhäusung von Meerspflanzen entstammenden Chilisalpeter, ist es der nämliche Borgang, welchem die Salspetersäure ihren Ursprung verdankt; nur die der Pflanze durch die Atmosphäre gebotene Salpetersäure ist ein Product elektrischer Entladungen, weshalb ihre Menge bis zu einer gewissen Höhe der Luftschicht zunimmt, während die irdischen Borgängen entsprungene Rohlensäure in der gleichen Richtung abnimmt.

Theilen des Bodens sicher in hohem Grade zur Auflockerung der Feinerde beistragen.

Da alle jene Lebewesen Mineralstoffe nöthig haben, entnehmen sie diese, soweit sie dieselben nicht bequemer erreichbar vorsinden, der Feinerde des Bodens und dem Gestein und tragen so in beachtenswerther Weise zum Aufschließen der Feinerde bei, während die Winterkälte durch Gefrieren eingedrungenen Wassers besonders das Auslockern und feinere Vertheilen der gröberen Gesteinspartikelchen befördert.

Gegenüber den Wurzeln der Culturpflanze, die dank ihrer sauren Ausscheidungen, soweit eine directe Berührung stattsindet, kohlensauren oder phosphorssauren Kalk ebenfalls zu lösen vermögen, muß die ins Unendliche vermehrte Obersstäche jener gleichfalls mit Auswahlfähigkeit für gewisse Wineralstoffe begabten Wesen die Wirksamkeit bedeutend erhöhen. Im Inneren ihrer Zellen vermögen sie Phosphorsäure und Kali, ähnlich wie dies für die Hefezellen nachgewiesen ist, aus Flüssigkeiten, die höchst geringe Antheile daran enthalten, anzusammeln und können so auch als Borrathsbehälter für diese Stoffe dienen, welche sie unter der Wirkung der Osmose wohl allmälig, aber erst nach ihrem Absterben in ershöhter Menge abgeben.

Durch die von Darwin entdeckte Eigenschaft der Pflanzenwurzel, Wärmequellen nachzugehen, wird es berselben möglich, die Centra derartiger, immer mit Wärmeentwickelung verbundener Zersetzungsvorgänge aufzusinden und hier sind es vielleicht ihre sauren Abscheidungen, welche jene Organismen tödten, soweit sie in den Bereich derselben gelangen und so ihres Zellinhaltes habhaft werden. Bei der Zahl der Wurzelsasern, die Nobbe für eine Weizenpslanze zu 67 223, mit einer Gesammtlänge von 520 m, anschlägt, wird am Ende einer Wachssthumsperiode der Boden auch an lebenden Mikroben relativ verarmt sein, dagegen wird Wenden und Aussehen an die Sonne ihre neue Vermehrung begünstigen (Bodengahre) und eine Stallbüngung ihm neue Wengen derselben zusühren.

Mit der Zunahme an in Zersetzung begriffenen organischen Bestandtheilen gewinnt der Boden an Aufsaugungsvermögen sür Wasser und nimmt eine dunklere Farbe an, die wiederum die Sonnenwärme besser zu absorbiren versmag 1). Gleicherzeit entsteht auch jene innere Wärme, welche den Culturboden von einem rohen, wenn auch sonst an Kali und Phosphorsäure reichem Boden unterscheidet.

Findet dagegen in einem Culturboden durch behinderten Absluß des Wassers eine Anstauung desselben statt, so verliert der Boden hierdurch an Wärme und allmälig tritt auch eine Ansammlung organischen Stoffes ein, weil bei Vershinderung des Luftzutritts nur die erste Hälfte des Zersetungsvorganges statt zu haben vermag, welche die Pflanzenreste vorzugsweise an Sticktoff und Wassersstoff verarmt und kohlenstoffreichere Producte hinterläßt (Torfs und Braunkohlensbildung).

¹⁾ Shubler fand nach Färbung eines Bodens mit Auß, daß er bei der Besstrahlung um 7° an Temperatur zunahm, freilich könnte ein Theil dieser Wärme der Zersetzung der im Ruß vorhandenen Nährstoffe zu verdanken gewesen sein.

Die Culturpflanzen gehen in einem berartigen Boden zu Grunde, dagegen stellen sich Sumpfpflanzen, Hartgräser, Schachtelhalme u. s. w. ein, welche bei einem hohen Wasserbedarf (geringem Sehalt an Trockensubstanz) vielleicht Ammoniaksalze als Stickstoffnahrung bevorzugen und möglicher Weise jenem verderblichen Einfluß nicht unterliegen, weil sie durch stärker saure Wurzels ausscheidungen 1) jenen sonst immer alkalische Producte erzeugenden Zersetzungssvorgang modificiren.

Bei Andauer dieses Zustandes tritt dann die Moorbildung ein, bei welcher die nächstfolgende Generation der Pflanzen vorzugsweise auf Kosten der vorher= gegangenen lebt und die eigentlichen Humuspflanzen ahnlich wie Schmaroger= pflanzen ihre Nahrung wohl sogar in bereits assimilirter Form aufnehmen. tünstliche Ansammlung organischen, nach Art eines Schwammes Wasser zurückhaltenden Stoffes, geht meist Hand in Hand mit der Zunahme der sauren Beschaffenheit, welche sehr zur Erschöpfung bes Bobens an mineralischen Nährstoffen und zu einem Auftreten löslicher Gisenverbindungen beiträgt. Bei Armuth an ersteren oder mangelhafter Verwitterung des Bodens vermag derselbe bald genügenden Nachschub nicht mehr zu leisten und wenn auch Reste der von dem Moore überwachsenen höheren Pflanzen (Wurzeln u. s. w.) nicht mehr vorhanden sind, wird aus dem sogenannten Grünlands = oder Bruchmoor das Hochmoor, welches bei vorwaltendem Haidekraut eine mehr branne, bei Torfmoos (Sphagnum) eine grauweiße Färbung zeigt. Durch den Abfluß der Hochmoore ent= stehen meist in deren Umgebung die sogenannten Legdmoore, welche flacher als die oft mehrere Meter tiefen Sochmoore sind.

Wie aus dem früher Gesagten hervorgeht, ist die unerläßlichste Bedingung zur Rückführung eines derartigen Bodens in einen Culturboden die Ableitung des Wassers dis zu einer gewissen Tiefe; gleich wichtig ist dann aber die künste Liche Zufuhr der mangelnden Mineralstoffe, wie dies aus der nebenstehenden procentischen Zusammensetzung (trocken gedacht) einiger Moore klar ersichtlich ist.

Diese Analysen wurden einem Hefte von W. Peters (Die moderne Moorscultur, Osnabrück 1874) entnommen und theilweise umgerechnet. Der Bergleich mit dem Stalldünger soll zeigen, welche werthvollen Bestandtheile in der Moorssubstanz angesammelt sind und erklärt die weiterhin angeführten oft großartigen Erfolge, welche namentlich von Seiten einzelner Praktiker bei der rationellen Cultur der Moore erzielt wurden.

Neben jener verdauenden Thätigkeit des Culturbodens besitzt derselbe in seiner Absorptionskraft für gewisse Pflanzennährstoffe wie Ammoniak, Kali und Phosphorsäure eine weitere Eigenschaft von hoher Wichtigkeit. Diese Absorption bedarf einer längeren Zeitdauer, als dies für einen chemischen Vorgang nöthig sein würde und geht zumeist unter Abscheidung anderer Stoffe, wie des Kalkes oder der Magnesia vor sich, die häusig durch Austausch die Säure (Chlor oder Schweselsäure) des absorbirten Ammoniaks oder Kalisalzes mit sich nehmen; auch sür Salpetersäure hat der Boden keine Absorptionskähigkeit, so daß diese

¹⁾ Der hier für den Stoffwechsel und vielleicht auch für eine noch directere Berwerthung nöthige Sauerstoff wird von den oberen Organen aus der Wurzel zugeführt.

	Eunrauer Gründlandmoor	Undlandmoor	R altrieser Moor	Wallinghauser	Papenburger Hochmoor	Hochmoor	Frisher
	auß dem Drömling	dent Ling	aus vem Osnabriice schen	Acour Offriegland	leichtes graues	fcmeres	Stalldlinger
Stidfloff	8,000	2,5	1,400	1,380	0,940	1,430	1,900
Sonftige organische Theile	85,800	70,2	87,160	88,420	97,480	97,550	81,580
Roli	0,313	0,1	0,087	0,081	0,046	0,019	1,989
Phosphorfdure	0,157	6,0	0,059	680'0	0,046	0,055	0,928
Raif	5,801	4,1	0,201	0,883	0,243	0,112	3,520
Magnesia	0,459	.	0,071	0,414	0,058	0,078	0,457
Schwefelfaure	0,862	i	0,153	ı	0,243	0,154	0,245
Eisenogyd und Thonerde	1,982	1	0,590	1		1	9/8′0
Unlösliche Mineralbestandtheile	1,210	15,5	10,240	8,350	0,920	0,322	5,227 Si O ₂
Analyfirt durch	G. Rubn.	Berfuchsftat. Weende.	S. Fisse.	Berfuchsstat. Weende.	Berfuchsstation Hildesheim (Alberti).	childesheim rti).	Bölder.

ebenfalls vom Wasser weggeführt und als ein fast regelmäßiger Bestandtheil der Drainwasser aufgefunden wird.

Die Erklärung für diese an die Feinerde des Bodens gebundene Absorption suchte man theils mehr in einem mechanisch physikalischen Attractionsvorgange, theils mehr in einer chemischen Anziehung und einem Austausch, bei dem im Boden vorhandene, leicht lösliche Silicate (Zeolithe) Kali und Ammoniak aufnehmen und dann allmälig wieder gegen überwiegenden Kalk oder Magnesia an die Pflanze abgeben sollten.

Filr Moor und Torf, welche meist eine sehr hohe Absorptionskraft besitzen, öfters aber von Zeolithen frei sind, mußte man die Huminsäure zu Bulfe nehmen, welche hier mit Ammoniat und Kali Berbindungen eingehen sollte. Bie schon H. Ludwig fand, ist die in Wasser gelöste Rieselerde immer noch von Rali begleitet, auch zeigte Struve (S. 68), daß Gyps aus Silicaten große Mengen von Alkali in Freiheit zu setzen vermöge; ferner liegen mehrfache sorg= fältige Arbeiten über die Absorptionstraft des Bodens, namentlich von Beiben, Eichhorn (Landw. Jahrb. 4, 1), Bieberman, Peters (Bersuchsstationen 2, 113), van Bemmelen (Ber. chem. Gef. 2, 2228) vor, welche zu obiger Ansicht eine scheinbare Bestätigung bringen. Dieselben gingen jedoch nie von dem Gesichtspunkte aus, ob nicht auch lebende Organismen eine Rolle spielen könnten, beren in gunftigen Bedingungen ungeheure Bermehrungsfähigkeit binreichend bekannt ist und doch würde eine große Anzahl, namentlich auf die Anwendung kunftlicher Dunger bezüglicher Erscheinungen hierbei eine natürlichere Erklärung finden als dies zur Zeit möglich ist, wie solches weiterhin noch berührt werden soll.

Bei einer sehr dankenswerthen Arbeit (Recherches sur le vol des mat. organiques du sol dans les phenomènes de la nutrition des végétaux, Nancy 1872) fand Grandeau als Erklärung der sehr verschiedenen Fruchts barkeit mehrerer Bodenarten die höhere Proportion unter ähnlicher Form und Löslichkeit wie im gegohrenen Stalldünger vorhandener Nährstoffe, von denen er das Kali und die Phosphorsäure durch sehr verdünnte Salzsäure erst nach einer vorherigen Behandlung mit Ammonit oder kohlensaurem Ammoniak erschöpfend zu extrahiren vermochte. Nach dieser Behandlung hatte der im übrigen wenig veränderte Boden die Absorptionskraft sür Kali total eingebüßt.

Daß beim Durchgähren des Stalldüngers unter beträchtlicher Wärmerentwickelung die Pflanzengewebe mehr und mehr in die Leiber dieser Organismen übergehen, läßt sich durch das Mitrostop leicht nachweisen. In Weingegenden, wo Riesling auf kalistlicatreichem Schieferboden gezogen wird, weiß man, wie wichtig es ist, diese Zersetzung der organischen Substanz zwar möglichst die zu breiiger Beschaffenheit gedeihen zu lassen, aber dennoch durch häusiges Uederrieseln mittelst der Jauchepumpe nicht auch die trockene Verrottung mit Salpeterbildung in zu hohem Grade vor sich gehen zu lassen.

Für die Hefepstänzchen ist es auch bekannt, welche Menge Kali und Phosp phorsäure sie im Verhältniß zur Trockensubskanz ihrer Zellen anzusammeln vermögen, ebenso aber auch, daß Salze in größeren Mengen und zwar die leichter löslichen Chloride in höherem Grade als die Sulfate und das Chlormagnesium ober Chlornatrium mehr als das Chlorkalium tödtlich für sie wirken. Das Gleiche ist aber auch bei den hier in Frage kommenden kleineren Mikroben der Fall, weshalb das Stickstoffverlust vermeidende Einstreuen von Kalisalzen in die Ställe nur sehr mäßig vorgenommen werden darf, wenn man nicht die, namentslich für das Streumaterial, nütsliche Durchgährung behindern will.

Daß Chlorkalium burch die Feinerde weniger absorbirt wird als Kaliumssusset, zeigte C. Treutler (Bersuchsstationen 12, 184), ebenso ergiebt sich hieraus und aus dem früher Gesagten, warum in schweren Böden mit hoher eigener Berdauungsthätigkeit durch vorübergehende Beeinträchtigung dieser die Kalisalze mit nicht genügender Umsicht angewendet, oft mehr geschadet als genützt haben.

Anwendung der Düngersubstanzen.

Die Beobachtung, daß durch thierischen Dünger (Biehheerden) der Ertrag an Feldfrüchten erhöht werde, ist jedenfalls älter als der Ackerdan selbst; in Bersbindung mit der weiteren Thatsache, daß einzelne Böden eine viel höhere Fruchtsbarkeit zeigen als andere, wurde sie wohl zur nächsten Beranlassung, die nomadissirenden Bevölkerungen zu der für die Entwickelung der Staaten so wichtigen Stuse des seßhaften Landbebaners überzuleiten. Hier ergab sich nun die weitere Ersfahrung, daß für eine regelmäßige Ernteentnahme auch ein Wechsel im Fruchtbau und sogar ein öfteres Ruhen des Ackers (als Weide oder Brache) nöthig sei, was beides auch bei den ihrer Fruchtbarkeit halber berühmten Schwarzböden (Tscherznossjom) des süblichen Rußlands als nothwendig erkannt und in Gebrauch ist.

Auch die Anwendung menschlicher Abgänge zur Düngung ist in Arabien und China uralt und die des Gnanos hat sich in Beru mit Sicherheit dis in das 12. Jahrhundert zurück verfolgen lassen. Im Beginne der vierziger Jahre lenkte Alexander v. Humboldt die Ausmerksamkeit auf denselben und der Borschlag Liebig's, Knochen durch Schwefelsäure aufzuschließen, wurde zuerst von Proctor & Khland in Bristol befolgt; 1842 nahm dann Lawes in Eugsland ein Patent auf die Herstellung von Superphosphaten, welche er 1843 schon im Großen betried. In Deutschland war die chemische Industrie damals noch sehr zurück, so daß man von 1850 bis 1855 jährlich noch 3,5 bis 5,5 Mill. Kilogramm Knochen und Knochenkohle nach England auss, dagegen aber bereits jährlich etwa 10 Mill. Kilogramm Guano einsührte. Erst von 1869 an gingen, theilweise zur Aufschließung bestimmt, Knochensubstanzen ein, die bis 1872 im Durchschnitt 5,75 Mill. Kilogramm pro Jahr betrugen.

Dank der ernsten Mahnungen Liebig's und der bei dem immer intenssiveren Betriebe der Landwirthschaft (siehe S. 450) nöthig gewordenen Zugabe künstlicher Düngestoffe, war die jährliche Guanoeinfuhr über Hamburg seit 1851 bis 1872 allmälig von etwa 7 Mill. Kilogramm ausgehend auf 50 Mill. Kilosgramm gestiegen. Der Eingang an Chilisalpeter, der bis 1870 mehr der

Fabrikation des Kalisalpeters diente, betrug in den Jahren von 1866 bis 1869 5,7, 7,3, 7 und 8,3 Mill. Kilogramm.

Durch Steigerung des landwirthschaftlichen Verbrauchs erreichte Hamburgs Import an:

1870 1871 1872 Chilisalpeter 10 370 30 275 49 046 Tonnen à 1000 kg Schwefels. Ammoniat . . 2 276 7 350 5 970

Nebenstehende Uebersicht, die ich der Gefälligkeit des Herrn C. Zimmer= mann in Harburg verdanke und wegen des gleichen Ursprungs der früheren Zahlen den inzwischen auch vom faiserlich statistischen Bureau für 1880/84 bekannt gegebenen Daten vorziehe, läßt erkennen, daß in Folge von Erschöpfung ber Lager die Zufuhren an Guano immer mehr abnahmen und Knochensub= stanzen sowie Mineralphosphate als Ersatz eintreten mußten. Bom schwefel= sauren Ammoniak dürfte namentlich 1884 ein Theil für Ammoniaksoba ver= braucht worden sein. Die Einfuhr von Superphosphat aus England wurde burch die migliche Lage der Sodafabrikation veranlaßt, welche ihre Schwefelsäure berart besser zu verwerthen suchte. Bon ben weiter angehangenen Reihen zeigt die erste den Antheil des für die Fabrikation von Kalisalpeter verwandten Chili= salpeters, die drei folgenden geben, der Tabelle S. 97 und den Details S. 103 und 104 entlehnt, den deutschen Consum an Ralisalzen für Dungezwecke an, wobei aber niedergrädige Dungesalze, auch sogenanntes Abfallsalz und der Krugit noch nicht mit eingerechnet find.

Aus diesen Zahlen geht mit Klarheit hervor, daß der Berbrauch an Stidstoffs und Phosphatdungern ein beträchtlich höherer ist, als der an Kalisalzen, und dieses Berhältniß tritt in stärkerem Grade hervor, wenn statt der Quanten die entsprechenden Geldwerthe eingesetzt werden. Ueberblickt man dagegen die auf S. 480, nach der Zusammenstellung von Aschenanalzsen durch E. Wolff (Berlin 1880) und den Ertragstabellen von Q. Rohde in Eldena, wie dieselben im Menzel und v. Lengerke'schen landwirthschaftlichen Kalender Aufenahme gefunden haben, berechnete Tabelle, so zeigt sich, daß im Allgemeinen das von den Pflanzen dem Boden entnommene Kali die Phosphorsäure überwiegt. Nur in den Körnern und Samen überragt letztere das Kali, doch geht diese Sonderung erst mit der Bildung und Reise derselben vor sich, während in den Jugendstadien und die zur Zeit der Blüthe auch hier fast immer das Kali vorherrscht, welches bei den Halmpflanzen dann vorzugsweise im Stroh sich wieder sindet.

In diesem Gegensate scheint ein schwerer Vorwurf für die deutsche Landwirthschaft zu liegen, der die Kaliquellen ja so nahe sind; jedoch bieten zunächst
zahlreiche Mißersolge bei Anwendung des Kalis, namentlich in schweren Böden,
eine Entschuldigung, da dieselben in der zweiten Hälfte der siedziger Jahre selbst
wissenschaftliche Autoritäten gegen die Anwendung der Kalisalze eingenommen
hatten. Besonders in der Provinz Sachsen, auf welche bei dem intensissen
Landwirthschaftsbetriebe in meist schweren Böden, eirea 1/4 des deutschen Gesammtconsums eingeführter Düngersubstanzen entfällt, war das Kali sehr in
Mißeredit gekommen.

Eingang von Dungstoffen in Hamburg und Harburg. (Die Zahlen vor dem Romma geben Millionen Rilogramm an.)

	1878	1879	1880	1881	1882	1883	1884	Bon 1878 bis 1884
Reru = Guano	55,0	25,0	2'2	10,0	10,0	2,4	9'0	110,5
Phosphat = Guano	65,0 10,6	89,5 7,75	30,0 4,95	16,25	36,4	20,1 30,6	16,35 32,8	255,4 110,3
Rnochen, Knochenasche und Rohle. :	10,95	0'9	0′6	8,75	22,2	20,5	20,3	2'16
Fischguano andghisch	2,5	2,5	හි.	3,0	5,1	2,45	2,9	21,95
Fleisch und Rnochenmehl	5,0	3,5	3,75	හ භ <u>̃</u>	5,8	3,1	3,65	28,10
Schwefelsaures Ammoniat	17,5	25,5	22,0	21,6	24,95	20,0	27,95	159,40
Chilifalpeter	6′99	69,25	49,75	93,4	129,375	190,0	221,0	819,675
Summe obiger Producte	233,45	229,0	130,45	161,6	233,825	289,15	325,55	1603,025
Eingang englischen Superphosphats		i	l	1	1	10,0	7,5	17,5
Vom Chilisaspeter für Kalisalpeter verbraucht	16,09	6'6	11,0	20,5	24,1	j	1	1
m n hochgrädiges Chlorkalium	0,95	1,45	1,65	1,25	1,622		1	I
land Miedergrädiges "	2,25	1,88	8,09	2,68	3,266	1	1	1
For Some Rainit	1	1	33,99	35,86	49,49	1	İ	i
		-						

			Thie.	tar Bobens			
			anz ent= n Thle.:	wiegt	en	thält Rilogi	ramm
		Rali	Phos- phorsaure	R ilogr.	Rali	Phosphor= faure	Sticftoff
er	Butterrunkeln	4,8	0,8	44 055.	211,4	35,2	79,3
Hadefrüchte u. Futterfräuter	Zuderrüben	3,8	0,9	29 370	111,7	26,4	47,0
terf	Rartoffeln	5,8	1,6	13 706	79,5	21,9	46,6
Fut	Luzerne, Beg. d. Bl	14,6	5,3	7 832	114,3	41,5	180,1
#	Rothflee i. d. Bl	18,6	5,6	4 895	91,1	27,4	96,5
itot	Serradella	31,9	9,1	2741,2	87,4	24,9	59,2
tefri	Esparsette i. d. Bl	13,0	4,6	3 916	50,9	18,0	86,6
Č ad	Wiesenheu	16,0	4,3	3 171	50,7	13,6	49,1
	Bupinen, gelbe	11,4	14,2	1 390,9	15,8	19,7	78,7
	Erbsen	10,1	8,4	1 550,7	15,6	13,0	55,5
Ħ	Winterweizen	5,2	7,9	2 080,7	10,8	16,4	43,3
•	Sommerweizen	5,6	9,0	1 682,6	9,4	15,1	34,4
E O O E	Hafer	4,8	6,8	1 956,5	9,4	18,3	37,5
	Winterroggen	5,8	8,5	1 565,2	9,1	13,3	27,5
	Sommergerfte	4,7	7,8	1 560,9	7,3	12,2	25,0
۳ (Wintergerste	2,8	5,6	2 504,3	7,0	14,0	40,1
Ħ	Hirje	3,3	6,5	1 369,5	4,5	8,9	27,8
e r	Buchweizen	2,7	5,7	1 233,5	3,3	7,0	17,7
Ħ	Winterraps	9,6	16,6	1 616,3	15,5	26,8	50,4
ŭr	Sommerrübsen	7,7	14,9	646,2	5,0	9,6	23,8
ಢ	Mohn	7,0	16,2	1 010,5	7,1	16,3	28,3
	Lein	10,0	13,5	724,8	7,2	9,7	23,7
	Hanf	9,4	16,9	685,4	6,4	11,6	17,8
	(Winterweizenstroh	6,3	2,2	3 916	24,7	8,6	18,8
1	Sommerweizenstroh	11,0	2,0	3 132,8	34,5	6,3	17,5
h e i	Winterroggenftroh	8,6	2,5	5 874	50,5	14,7	23,5
n t Ç	Gerstenstroh	10,7	1,9	2 055,9	22,0	3,9	13,1
3 6	Haferstroh	16,3	2,8	2 937	47,9	8,2	16,4
an 3 e	Leinstengel	9,7	4,2	3 132,8	30,4	13,1	
T de	Sanfstengel	5,5	2,1	4 503,4	24,7	9,5	_
84	Hopfenzapfen	23,0	11,1	440,5	10,1	4,9	14,2
ප	Tabaiblätter	40,9	6,6	2 447,5	100,0	16,1	85,1
nAi	Weintrauben	5,0	1,4	8 000,0	40,0	11,2	13,6
(A)	Wein, nach (Gipfel) . Wagner (Rebholz)	20,5	5,2	$\left\{ \begin{array}{c} 1\ 300 \\ 2\ 160 \end{array} \right\}$	71,0	18,0	_

Hier waren es bann die zweifellosen Erfolge einzelner tüchtiger Praktiker, so von Rimpau auf Eunrau bei Moorböben, von Schult-Lupit bei leichten Böben, sowie die exacten Bersuche von P. Wagner (Darmstadt) und die von Fittbogen zu Dahme, welche auch für bessere Böben den Werth der Kalibüngung kennen lehrten. Insgesammt brachten dieselben Märder zur kritischen Durchsicht der disherigen Erfahrungen und damit zur Erkenntniß, daß die früheren Mißerfolge zumeist unrechter oder einseitiger Anwendung zur Last zu legen seien. Anderen voran hat derselbe dann durch seine Beröffentlichungen in der Magdeburger Zeitung (siehe besonders Jahrg. 1880, Nr. 431 und 443), sowie durch eine Keine Schrift (Die Kalisalze und ihre Anwendung in der Landwirthschaft, Berlin 1880) zum Bekanntwerden dieser Berhältnisse beigetragen und Rathschläge zur rationellen Anwendung ertheilt (siehe auch J. Kühn, Fühling's landw. Ztg. 1883, Heft 5, 6 u. 7 und Chem. Ztg. 7, 31 u. 45).

Bei der im Bergleich zum Kali im Allgemeinen viel größeren Armuth der Naturböben an Phosphorsäure hatte auch einseitige Anwendung dieser fast immer Mehrerträge nachweisen lassen und ein zugegebener Ueberschuß war weiteren Jahren zu Gute gekommen, hatte aber nur in Ausnahmefällen schäblich gewirkt 1), weil selbst die aufgeschlossenen Phosphate im Boden immer genügend Basen vorfinden, um wiederum in basischere und weniger lösliche Verbindungen überzugehen, welche eine nachtheilige Einwirkung auf den Pflanzenwuchs und die verdauenden Borgänge im Boden nicht haben. Ueberschüssig angewandtes Phosphat konnte also meist nur insofern einen Berlust herbeiführen, als es im Boden mit der Zeit immer mehr mit Eisen und Thonerbe in Berbindung trat und damit schwieriger löslich wurde. In kalk = und humusarmen Sandböden geht dieser Uebergang um so rascher vor sich, je löslicher das eingebrachte Phosphat ist, deshalb wirkt hier Superphosphat weniger gut, namentlich, wenn nicht gleicher Zeit Kali und je nachdem auch Stickstoff mit zugegeben wird. Für leichte 2) Böben empfehlen sich baher mehr bie nicht aufgeschlossenen Phosphatsubstanzen, wie der in leichter Bertheilung dem Superphosphat am nächsten kommende präcipitirte phosphorsaure Kalk, das für den Boden leicht verdauliche Knochenmehl, die Rohguanos und die feingemahlene Thomasschlacke 3) (siehe S. 311 und 313), welche bei einem Minimalgehalte von 17 Proc. Phosphorfäure etwa die Hälfte derselben in Ammoniumcitrat löslich enthalten soll. Am schwierigsten löslich sind meist die Mineralphosphate wie das Phosphoritmehl, doch können dieselben durch

¹⁾ Namentlich in kalkarmen Böden bringt einseitige Superphosphatdungung in trockener, heißer Witterung leicht eine Frühreife der Halmfrüchte hervor, wobei die Pflanze unter Vergilben der Blätter verkümmert und oft von den Raben absgefressen wird.

²⁾ Unter schweren Böden werden hier im Sinne von Anop diejenigen versstanden, welche vorwiegend aus Feinerde (dem Berdauungsorgan), unter leichten Böden solche, welche vorragend aus Gesteinsstelet, bis zur Größe von Sandkörnern herab, bestehen.

s) Durch Aufbringen derselben vor dem letzten Schnee habe ich bei Klee und Gerste sehr gute Erfolge erzielt; Schwefelcalcium und Aextalt waren hierbei also uns schädlich geworden. Dagegen wirkte Mengen mit der für Blumentöpfe bestimmten Erde nachtheilig. S. Chem. Ztg. 10, 83, 103 und 339.

Bfeiffer, Rali-Induftrie.

Bergähren mit Jauche unter theilweisem Uebergange ihrer Phosphorsäure in die Substanz jener niederen Organismen den Pflanzen leichter zugänglich gemacht werden.

Noch gunstiger stuirt ist der Landwirth aber in Bezug auf die Sticktoff= blinger, weil ihm hier eine größere Anzahl ber Stoffe mit sehr verschiebener Löslichkeit des Stickstoffs zur Auswahl geboten wird. Auch unter diesen em= pfehlen sich für die leichten Böben und für die Herbstanwendung im Allgemeinen mehr die weniger löslichen oder boch vom Boben absorbirbaren, wie das schwefel= saure Ammoniak, weniger bagegen der Chilisalpeter, für den der Boden keine Burudhaltungsfähigkeit besitzt, der also namentlich bei undichtem Untergrunde leicht weggewaschen werben könnte. Bon den unlöslichen Sticktoffbungern werden Wollabfälle am leichtesten, Hornmehl langsamer und Lederabfälle am schwie= rigsten verdaut. Auch hier erleichtert Bergähren mit Jauche die Zersetzung, die aber noch rascher und verlustfreier durch Einteigen mit starker Schwefelsäure vor Ende der sechziger Jahre wurde letteres bei H. & E. Albert zu Amöneburg bei Biebrich vorgenommen und dabei die Hälfte bis 2/3 des vor= handenen Stickfoffs in Ammoniat, der Rest aber in Zwischensubstanzen übergeführt, die etwas weniger löslich waren. Fleischmehl und Blutmehl werden im Boben viel rascher verdaut, bedürfen deshalb nur eines kurzeren Verweilens in demselben, doch muß auch hier, wie bei direct eingegebenen Ammoniatsalzen ober bem Peruguano erst die Umwandlung in Salpeter vor sich gehen, was je nach den Witterungsverhältnissen rascher oder langsamer geschieht und so eine längere Andauer aber auch eine größere Unsicherheit der Wirkung gegenüber dem Chilisalpeter verursacht. Der Bedarf der Culturpflanzen an Salpeter ist während ihrer Frühjahrsentwickelung am stärksten und ein späteres Darreichen ubt nicht mehr die gute, zuweilen aber, wie bei Zuckerrüben, sogar eine schädliche Dem kommt es zu statten, daß die im Winter vorherrschende Wirkung aus. Ammoniakgährung im Frühjahr reichliches Material für die Salpetersäuregährung angesammelt hat und daß lettere wiederum desto besser vor sich geht, je prompter der producirte Salpeter durch die Pflanze weggenommen wird. Aus dem gleichen Grunde wirkt aber auch zur Unterstützung der ersten Ent= wickelung entweder mit der Saat flach eingeeggter, ober als Kopfdunger nach der Bildung des dritten Blattes den jungen Pflanzen gereichter Chilisalpeter meist sehr vortheilhaft. Im Herbst sind größere Dosen Chilisalpeter fur Wintersaaten nur bei schweren Böben ober bei solchen mit undurchlässigem Untergrunde angebracht, weil sonst zur Zeit des lebhafteren Berbrauchs der größte Theil vom Wasser weggeführt sein könnte. Für Winterhalmfrüchte ist daher im Allgemeinen schwefelsaures Ammoniak besser am Plate; bagegen soll bieses bei trockener Witterung und befonders wohl in schweren Böden den Reimpflanzen der Zuderrüben und Kartoffeln leicht schaden, was für den Chilisalpeter nicht zu fürchten ist.

Für die sogenannten Stickstoffsammler (Luzerne, Klee, Wicken, Erbsen, Serradella, Lupinen u. s. w.) rentirt weder Ammoniak noch Chilisalpeter, weil sie, dank ihrer besonderen Wurzeln und der starken Blattentwickelung, selbst für ihren Bedarf an Stickstoff sorgen und durch ihre Rückstände den Boden sogar

1

an Stickstoff reicher 1) hinterlassen als Halmpslanzen. Auch zu einer Stalldüngung ist Salpeterzugabe überflüssig, weil diese ja ohnehin vorwiegend Stickstoff bietet und in zu reichlichem Maße angewandt die Pflanzen zum leichteren Befallen durch Pilzkrankheiten (Brand, Ruß) geneigt macht. Besser angebracht würde hier eine corrigirende Zugabe von Phosphat und meist auch Kali sein.

Gegenüber jenem mehr behnbaren und namentlich für Halmfrüchte und Sackfrüchte auf eine kürzere Epoche zusammengedrängten Bedürfniß nach Stickstoff scheint die Aufnahmefähigkeit für Kali allgemein eine gleichmäßigere, über die gesammte Entwickelungsperiode vertheilte zu sein. Dem entspricht aber das Berhältniß, wie ein guter Culturboden der Pflanze das Kali darbietet, bei welchem ein löslich gefundener Gehalt von 0,1 Proc. desselben bereits als Reichthum an Kali anzusehen ist. Um nun bei der künstlichen Zugade von Kalisalzen ähnliche Bedingungen herbeizusühren, liegt der wesentlichste zu beachtende Punkt in der genügend frühzeitigen Eingade derselben. So scheinen namentlich Küben und Kartoffeln, die ja gerade so hohe Quantitäten Kali ausnehmen, dasselbe in dieser bereits vom Boden verdauten Form zu begehren und es sand sich, daß ohne diese vorgängige Umwandlung gebotenes Chlorkalium zwar einen Mehrertrag erzielen ließ, daß aber die gewonnenen Kartoffeln ärmer an Stärke und die Küben ärmer an Zuder waren.

Det mer (Jenaische Ztschr. f. Naturw. 1884, 17 und 374) erklärt diese Wirtung durch das Freiwerden von Salzsäure beim Zusammenkommen von Chlorkalium mit organischen Säuren, wie Citronsäure, Weinsäure, Oxalsäure, welche die Kohlehydrate unter Ueberführung in Slycose verstüssigt. In geringem Grade ist diese Wirkung wahrscheinlich für die Wanderung der Kohlehydrate in den Pflanzen unentbehrlich und darum vermochten dei Wasserculturen (siehe S. 467) die Buchweizenpflanzen unter Entziehung des Chlorkaliums ihre normale Entwickelung nicht zu erreichen; im Naturdoden dürste dies jedoch nicht vorstommen, weil hier Chlor als Alkalichlorür nie gänzlich fehlt.

Bur Bermeidung des obigen Uebelstandes hat man für Zuckerrüben und Kartoffeln dem schwefelsauren Kali oder der reinen schwefelsauren Kalimagnesia den Borzug gegeben, oft sogar eine directe Kalidüngung ganz unterlassen und lieber die Borfrucht stärker damit versehen. Auch für Tabak wird das schwefelssaure Kali vorgezogen, weil derselbe, auf einem chlorreichen Boden gebaut, schlechter drennt. Schlösing (Compt. rend. 50, 642) zeigte experimentell, daß der Tabak beim Tränken der Blätter mit Chloriden oder Sulfaten schlechter, mit Potaschelösung dagegen gut verbrannte. Siehe auch Neßler, Der Tabak, 1867, 35.

Im Gegensatz hierzu hat sich für Sommerhalmfrüchte und Futterpflanzen sogar eine Ueberlegenheit des Chlorkaliums bemerkbar gemacht, welches also schon der größeren Billigkeit halber im Allgemeinen den Vorzug verdient.

¹⁾ Rach Lawes und Gilbert (siehe Chem. Zig. 9, 728) ist der Boden nach einer Ernte von Hülsenpflanzen auch an Salpetersäure reicher als nach einer Ernte von Halmpflanzen; jedenfalls, weil die Wurzeln der Stickftoffsammler die Berbreitung der Salpetersäuregährung im Boden in hohem Grade begünstigen.

Das Fixiren im Boben geht leichter für das schwefelsaure Kali als für das Chlorkalium vor sich, noch schwieriger aber, wenn das Kalisalz, wie in den niedergrädigen Producten, von größeren Mengen Chlornatrium, Magnesiumssulfat oder Chlormagnesium) begleitet ist.

Die frühe schon durch exacte Bersuche von A. Frank (Bersuchsstationen 8, 45) gemachte Beobachtung, daß diese Nebensalze das Kali in den Untergrund sühren, läßt sich am einfachsten so erklären, daß sie in höherem Grade als die Kalisalze selbst, töbtend auf die im Humus thätigen Organismen wirken, welche erst nach hinreichender Berdünnung der Salzlösung wieder in Thätigkeit treten können. Bei leichten Böden wird sich dieser nachtheilige Einfluß viel weniger geltend machen, weil hier jene eigene ernährende Thätigkeit des Bodens eine geringere Rolle spielt und günstigere Bedingungen für eine rasche Bertheilung und Berdünnung der Salzlösung, dis zu einem unschädlichen Grade vorhanden sind.

Es folgt hierans also, daß namentlich für schwere Böben die Kalisalze hinreichend frühe (als Herbstdingung) und zwar um so früher anzuwenden sind, je
mehr sie Nebensalze enthalten. Für Moorböden, die durch hohe Absorptionstraft mehr den schweren, im übrigen aber mehr den leichten Böden sich anreihen, sand Rimpau, daß bei Kartoffeln der Kainit eine günstige Wirfung
erst hervorbrachte, wenn derselbe spätestens Ende November ausgegeben worden
war; nur da, wo eine Ueberschwemmung zu sürchten ist, wird die Frühjahrsdüngung dann aber unter Anwendung reinerer Salze richtiger sein. Im Aligemeinen wird man demnach bei schweren Böden die höhergrädigen reineren Salze
bevorzugen, während man für die Anwendung bei leichten Böden, Moorböden,
Wiesen, mehr den Kostenpunkt entscheiden lassen soll; auf größere Entsernungen
hin, namentlich, wenn die höhere Stückgutfracht in Frage kommt, kann es dann
häusig auch hier vortheilhafter werden, die reineren, wenn auch theuereren Probucte zu beziehen, die in den meisten Fällen günstiger wirken.

Das Aufbringen betreffend, genügt es für die unreinen Kalifalze schon, dieselben breitwürfig nach zwei verschiedenen Richtungen über einander auf den ungepflügten Acer oder auf die rauhe Furche auszustreuen. Je reiner das Kalisalz und je schwerer der Boden ist, desto wichtiger wird es, die gute Berstheilung desselben durch Unterpslügen, Einkrümmern oder mindestens Eineggen zu begünstigen, da tieses Unterbringen auch die Wurzeln der Halmpslanzen in tiesere Schichten lenkt und sie berart widerstandssähiger gegen trockene Witterungsperioden macht, namentlich aber auch, weil die Hackrüchte und Futterpslanzen die Nährstosse in größerer Tiese bedürfen. In einzelnen Fällen, wie beim Weinsbau und Obstdau, kann auch wohl vorheriges Compostiren des Kainits oder eine Auslösung desselben in Jauche angebracht sein. Kleine Wengen der Salze wers

¹⁾ Daß namentlich Chlormagnesium in größeren Mengen dem Pstanzenwuchse nachtheilig ist, dafür liegen in Staßsurt, wo die Absührungscanäle für die Chlormagnesiums lauge oft neben Feldern hinlausen, zahlreiche Beispiele vor; auch gingen an einem Bahndamme angepstanzte Bäume im Alter von etwa 10 Jahren stets zu Grunde, sosbald von den vorübersahrenden Förderwagen ein größeres Stück Rohcarnallit in ihrer Nähe niedersiel und liegen blieb.

ben der besseren Vertheilung halber vorher mit Torfmull, trodener Erde oder einem Phosphatdünger gemengt. Als Kopfdünger sind unreinere Kalisalze nur für Wiesen zu empfehlen, bei besonderer Vorsicht etwa noch für Klee oder Raps, doch mitsen dieselben spätestens im zeitigen Frühjahr, am besten noch auf den Schnee oder vor einem Regen aufgebracht werden; Lochdüngung ist für unreine wie reine Kalisalze in gleichem Grade zu verwerfen.

Gleich wichtig wie die Beachtung der vorherigen Punkte beim Ausstreuen ist aber auch die Vermeidung einseitiger Anwendung, weil fast regel= mäßig, da wo Kali fehlt, die Phosphorsäure in noch höherem Grade nöthig ist und das Rali meist erst zur Wirkung kommen kann, wenn auch die Phosphorsäure in genügendem Verhältniß der Pflanze zugänglich ist. So wurde in den wahrscheinlich kalireichen Böben Rheinhessens der Kleebau erst möglich, als Superphosphat in Anwendung kam. Aus dem nämlichen Grunde empfiehlt P. Wagner 1) fur Wiesen, bei benen bas Herbeiloden suger Graser und Kleearten durch eine Kaliblingung ganz auffällig ist, in der ersten Hälfte März pro Hectar 500 kg Kainit und 40 bis 50 kg Phosphorsäure als Superphosphat aufzubringen; auf moofige Wiesen läßt derselbe im December ober spätestens Anfang Januar 500 bis 750 kg Kainit pro Hectar aufgeben, im März das Moos abrechen oder mit der Wiesenegge entfernen und nun obige Dosis Phosphorsäure ausstreuen, wozu bei der hohen verdauenden Thätigkeit des Wiesen= bodens auch bereits Thomasschlacke genügen dürfte. Zum Vertreiben des Mooses genligt auch schon das Abfallsalz ober ber Rieserit der Salzwerke, doch wird bei zu später Anwendung leicht auch die Grasnarbe angegriffen.

Als Normaldosen giebt Wagner für Halmfrüchte per Hectar Boben an:

a.	ls geringfte,	als mittlere,	als höchste Gabe
Lösliche Phosphorsäure	$30 \mathrm{kg}$	$50\mathrm{kg}$	$80 \mathrm{kg}$
Löslichen Stickstoff	10 "	25 "	40 "
Rali	30 "	50 "	100 "

Feuchter, schwerer, sowie kalk- oder humusreicher Boben läßt die Phosphor- säuredüngung in den Vordergrund treten; je reicher an Humus derselbe aber bereits ist, desto weniger bedarf er der Stickstoffzugabe; auch der humusreiche Moorboden kann längere Jahre hindurch die Stickstoffeinsuhr gänzlich entbehren. Je nach dem eigenen Reichthum des Bodens und je nachdem auf Nachfrüchte (Kartoffeln, Küben) Kücksicht zu nehmen ist, wird man unter diesen Zahlen auswählen, die auch für andere Feldfrüchte in Anwendung kommen können. In Wirklichkeit wird nur selten das Verhältniß der vorhandenen Nährsubstanzen genau dem Bedürfniß entsprechen. Aufgabe des Landwirthes bleibt es daher, durch längerjährige, aufmerksame Beobachtung und Versuche den besonderen Besarf seines Bodens unter Berücksichtigung der zu bauenden und vorher gebauten Frucht zu studiren und so immer die für die intensivere Bewirthschaftung nöthigen

¹⁾ P. Wagner, Einige praktische Düngungsfragen. 2. Aufl. Darmstadt 1884. Diesem Buche, ebenso wie den Beröffentlichungen von Märcker, entstammen viele der hier angeführten Details.

Jufätze künstlicher Dünger herauszusinden. Nicht die chemische Analyse, sondern der Eulturversuch vermag hier am besten über den Mangel oder den Rutzen eines Düngestoffes Auskunft zu geben, wobei man auf in gleichen Bestingungen stehenden Streisen oder Parzellen des Bodens den einen oder den anderen in Frage stehenden Düngestoff sehlen läßt. Als Fragepslanzen sür die Kentabilität einer Düngung empsiehlt Wagner sür Sticksoff ein Halmsgewächs, sür Kali oder Phosphorsäure eine Hülsenfrucht oder ein Halmgewächs. (Siehe hierzu die exacten Versuche von G. Drechsler, Göttingen, im Journ. sür Landw. 1880/1881.)

Die nachfolgenden Zahlen von Wagner lassen sür Erbsen und Gerste die vergleichsweisen Erträge unter derartiger Anwendung verschiedener Düngersstoffe überblicken, wobei in allen Fällen pro Hectar 40 kg an Sticktoff, 80 kg an Kali und 100 kg an Phosphorsäure eingebracht und der Ertrag des nämslichen Ackers ohne jede Düngung gleich 100 gesetzt wurde. Man erzielte durch:

	Stidfloff	Rali	Phosphor= faure	Stidftoff und Phosphorf.	Stickfoff und Rali	Phosphorf. u. Rali	Stidftoff, Rali und Phose- phorfäure
Bei Erbsen	10 4	100	126	132	102	147	151
	113	107	113	146	121 ·	126	181

Die Erbsen als Stickstoffsammler hatten durch Stickstoff einen erheblichen Mehrertrag nicht zu leisten vermocht, dagegen lohnte die Gerste gerade den Stickstoff und die Phosphorsäure; bei beiden Früchten wurde der höchste Ertrag jedoch erst durch gleichzeitige Anwendung des Kalis erreicht, ein Beweis, daß der Boden aus seinem eigenen Vorrath an löslichem Kali jenem stärkeren Bedarf nicht zu genügen vermocht hatte.

Unter Berücksichtigung der oben empfohlenen Vorsichtsmaßregeln werden die Kalisalze, sobald im Boden Mangel daran vorhanden ist, oder intensive Bewirthschaftung demselben größere Mengen entnimmt, sich immer von guter Wirtung erweisen, so namentlich auch für Hopfen, Flachs, Baumwolle, Forstculturen, Gemüsebau, Gurken, Spargel, Erdbeeren u. s. w.

Durch Einstreuen von Kalisalzen in die Ställe wird je nach der Menge (0,1 kg bis 1 kg Kainit pro Tag und pro 1000 kg Lebendgewicht) die weitere Fäulniß des Düngers gemildert oder auch gänzlich gehindert und freies Ammoniak besser sirt werden, wodurch der nach Reiset, Diepel und Morgen oft 5 bis 20 Proc. betragende Verlust an Stickstoff beim Faulen des Stallbüngers sich vermeiden läßt.

Bei der Anwendung mit Phosphaten werden die Kalisalze und das die selben meist begleitende Kochsalz oder die Magnesiasalze die Löslichkeit der ersteren begünstigen und so durch Herbeiführen einer normaleren Ernährung vielleicht auch gewisse Pflanzenkrankheiten vermeiden lassen.

Das Lagern des Getreides, wogegen früher Kali empfohlen wurde, soll in einer Bergeilung ber Stengelglieber in Folge zu üppiger, stickstoffreicher Ernährung und zu dichten, die Sonne behindernden Standes beruhen und schon burch Drillcultur zu vermeiden sein. Gegen Kleemubigkeit wurde Kalisalz vielfach empfohlen; gegen die Rübenmüdigkeit, die Liebscher als von einer Nematobe (Heterodera Schachtii) veranlaßt erkannte, erwies sich eine birecte Anwendung von Kalisalzen unwirksam, so daß Kühn (Ztschr. d. Ber. f. Rüb.= Bucker = Ind. 34, 138) dagegen Aepkalk, Ausbrennen des Bodens ober gewiffe Fangpflanzen vorschlug. Auf Liebscher's Beobachtung gestützt, wonach rübenmüber Boben beim Extrahiren mit kohlensäurehaltigem Baffer bis zu einer Tiefe von 75 cm einen viel geringeren Kaligehalt an jenes abgab, als ein ruben= sicherer Boben, nahm Kühn später an, daß nicht in einmaliger, wohl aber in nachhaltiger Kalidungung ein Heilmittel bagegen zu finden sein werde (Chem. Ztg. 7, 45). Da Nematodenerde in einem gut durchlüfteten Boden von normaler Berdauungsfähigkeit Ansteckung nicht hervorrief, ist es vielleicht ein Herabkommen dieser Thätigkeit, welche die Berbreitung der Nematoden begunstigt.

In Frankreich sprachen die Erfahrungen dafür, daß bei dem damals dort sehr mangelhaften Ersatz durch künstliche Düngung die an der gleichen Stelle gebauten Rüben allmälig immer ärmer an Zucker wurden; auch ließ sich in der Zuckerbildung ungünstigen Jahren eine Abnahme des Gehaltes der aus den Melassen gewonnenen Schlempetohlen an Kali als Kaliumcarbonat nachsweisen.

Rleeseide, nicht aber deren Samen, kann durch Ueberstreuen mit ordinärem Kalidünger oder Absalsalz getödtet werden; wiederholtes Abschneiden der ersgriffenen und dieselben umgrenzenden Stöcke dicht über der Erde und sorgsfältiges eine weitere Verpflanzung vermeidendes Entfernen und Verbrennen dersselben ist dabei von Vortheil.

Bon hohem Interesse sind die Ersahrungen von Schult-Lupit 1) über die Anwendung der Kalidünger bei leichtem Sandboden, bei dessen geringer Absorptionskraft die Ernährung der Pslanze sich oft mehr der durch Wassersculturen nähert. Durch reichliches Ausbringen von Mergel hatte derselbe in diesem Boden die Salpetergährung stark begünstigt, durch welche Eigenschaft der Mergel ja in den Ruf eines Düngerfresses gelangt ist. Hierdurch war wohl eine relative Berarmung halb zersetzer, organischer Reste eingetreten, die vorher zum Ausschließen kalihaltiger Bodenbestandtheile mit beigetragen hatten; kurz es trat der Umstand ein, daß der Boden nicht eher wieder Lupinen trug, dis er mit Kainit gedüngt wurde. Durch diesen Zusat kam aber weiter das vorher sast ohne Ersolg sür Halmsrüchte angewandte Superphosphat zur Wirkung und die Lupine wurde zu einer ausgezeichneten Borfrucht sür Roggen und Hafer. Hierauf gestützt hat Schult dann unter regelmäßigem Wechsel eines Stickstofssammlers

¹⁾ Siehe dessen in den Landwirthschaftlichen Jahrbüchern 1882 und 1883 ersichienene Aufsätze über: Die Kalidüngung auf leichtem Boden und die Verbilligung der landwirthschaftlichen Production; siehe auch Chem. Ztg. 7, 615.

(Lupine, Wundklee, Serradella) mit einer Halmfrucht, welche pro Hectar mit 600 kg Kainit und 40 kg Phosphorsäure gedüngt wurde, ohne Sticksoffbeigabe sehr rentabele Ernteerträge gewonnen. So wurde es ihm weiter möglich, die kostspielige Production des Stalldüngers zu umgehen und die Viehhaltung auf das Nothwendigste zu beschränken, ohne daß seit mehr als 15 Jahren dieses Bestriebes ein Nachlassen in den Erträgen eingetreten wäre.

Von höchster Wichtigkeit sind die Erfolge, welche durch Anwendung von Kali und Phosphorsäure bei der Cultur der Moore 1) erzielt wurden, da bereits die Moorfläche des nordwestlichen Deutschlands zwischen Elbe und hollan= bischer Grenze auf 120 Duabratmeilen (680 856 Hectar) anzuschlagen sein dürfte. Die früher in Deutschland ausschließlich angewandte Brandcultur bestand barin, die durch Gräben trocken gelegte Moorfläche im Herbst aufzuhacken und nach dem Trockenwerden im Frühjahr zu entzünden. In die noch warme Asche wurde Buchweizen gesäet und dabei drei bis vier Jahre nach einander eine leidliche und noch eben so oft eine mangelhafte Ernte erzielt; worauf der Acker dann einer 20 jährigen und nach Wiederholung des Abbrennens einer 30 jährigen Brache bedurfte, um wieder eine Grasnarbe zu bilden, schließlich aber nur gänzlich erschöpften durren Haibesand übrig ließ. Dieses, bis Ende Mai, in ungunstigen Jahren auch bis 20. Juni erlaubte Brennen geschieht noch gegenwärtig vielfach in den Mooren zu Seiten der Ems, Oftfrieslands, Oldenburgs und in geringem Grade auch bei Stade, und ba im Frühjahr vorwiegend Luftströmungen aus Nordwesten über Deutschland nach Ungarn hinwehen und meist tausende von Adern in Brand sind, werden durch den hierbei erzeugten, die Luft verpestenden, oft für die Sonne undurchdringlichen Qualm (Höhenrauch, Haarrauch) häufig weite Länderstrecken auf bas Unangenehmste belästigt und geschädigt. Siehe hierzu auch die Abhandlung von A. Frank in Hofmann's Bericht über die Wiener Weltausstellung 1873, S. 388.

In Holland, wo zahlreiche Canäle das Land durchschneiden und mit den großen Städten in Berbindung bringen, hatte man vielsach mit Ersolg die Beencultur in Anwendung gebracht, so bei Groningen bereits seit 200 Jahren. Dabei wurde eine oberste 8 cm starke Schicht des troden gelegten Moores innig mit Sand durchpflitgt und durch Straßenkoth und Stallmist gedüngt, den die Torstähne als Rückfracht aus den Städten mitbrachten. In diesen Beengebieten lebt eine Bevölkerung von 7000 bis 8000 Menschen pro Quadratmeile (5673,8 Hectar) in blühendem Wohlstande, während die 100 Quadratmeilen umfassenden dortigen deutschen Moorgebiete kaum 1200 Menschen pro Quadratmeilen meile ein kümmerliches Dasein gewähren.

Gewaltiges Aufsehen erregte daher durch ihre Erfolge im Beginne der siedziger Jahre die durch Rimpau auf Cunrau eingeführte Dammcultur der Moore, für deren Verbreitung namentlich auch der verstorbene W. Peter 8°2)

¹⁾ Bergl. "Die Torfindustrie und die Moorcultur von Dr. E. Birnbaum und Dr. R. Birnbaum". Braunschweig 1880.

²⁾ W. Peters gab die in Osnabrück erschienene Zeitschrift für Cultur des Moors und Haidebodens heraus, von ihm stammt auch: Die Haiden Rordbeutschlands,

sich große Verdienste erworben hat. Bei der Dammcultur, welche eine Ableitung des Wassers im Sommer dis zu einem Meter, im Winter dis zu 0,7 m Tiese nöthig macht, wird das Moor durch parallel verlausende, schräg abgeböschte Abzugsgräben von 4 dis 5 m oberer Breite in eine Anzahl von Beeten (Dämme) eingetheilt, deren Breite je nach der größeren oder geringeren Dichte des Moores 12 dis 25 m betragen darf.

An der tiefsten Stelle der beliedig langen Gräben tritt ein auch für die Anfuhr dienender Damm (das Gewende) quer vor, durch welchen hindurch 15 cm weite Drainröhren das Wasser einem gemeinschaftlichen Vorsluthgraben mit versstellbarem Absluß zusühren. Das beim Ansheben der Gräben gewonnene Moor konnte zum Planiren und Erhöhen der Dämme benutzt werden und der aus dem Grunde herausgeförderte Sand wurde in 11 cm tiefer Schicht gleichmäßig über die Dämme ausgebreitet, um als eigentliche Ackerkrume zu dienen, welche den Dünger und die Saat erhält und das Moor ebensowhl vor dem Ausstrieren, wie im Sommer vor dem völligen Austrocknen schützen soll. Hierzu muß der Sand möglichst scharftörnig sein, damit er bei trockener Witterung nicht unter Zusammenbacken Risse bildet oder gar vom Winde weggeführt wird.

Diese Moorader erhielten pro Hectar 400 kg Rainit und 60 kg Phosphor= fäure als Bakerguanosuperphosphat; doch war auch ein Mehrbetrag dieser Stoffe nicht verloren, da bereits eine sehr bunne Schicht des Moores dieselben fixirte. Stickftoff, eventuell auch Stallbunger, brauchte erst nach einigen Jahren und auch bann in relativ geringen Mengen gegeben zu werden. Hierbei gediehen in Cunrau am Nordrande des etwa 70 km nordwestlich von Staffurt gelegenen, Drömling genannten Moores Weizen, Chevaliergerste, Klee, Senf, Erbsen, ebenso aber auch tiefer gehende Gewächse, wie Rüben, Winterraps, Möhren, Kümmel, für die allein auch das unter dem Sande befindliche Moor mittelst des Untergrundpfluges vorsichtig gelockert wurde, in einer Weise, wie nur die besten Ackerböden dieselben zu liefern im Stande sind. Freilich gehörten gerade diese Moore (siehe die Analysen S. 475) zu den werthvolleren Grunlandmooren, auch nahm Peters schon bamals an, daß die Dammcultur nicht überall und vorzugsweise nur da anzuwenden sei, wo die Tiefe des Moores zwischen 50 cm und 11/2 m liege. Weitere Erfahrungen haben gelehrt, daß dieselbe sich nur für Niederungsmoore eigene, die im nordwestlichen Deutschland nur vereinzelt vor=

Hannover; Zusammenstellung einiger Erfahrungen und Ansichten zur Beseitigung des Höhenrauchs, Osnabrück; Die moderne Moorcultur, Osnabrück 1874. Siehe auch: E. Macard, Ueber Canalisirung der Hochmoore, Osnabrück; J. H. Sterneborg, Mittheilungen über Culturversuche, Lippstadt; Wilh. Wicke, Die Haide, ihre Beswohner und wirthschaftliche Ruzung, Göttingen; Journal für Landwirthschaft, Götstingen; Zeitschrift des landwirthschaftlichen Bereins der Provinz Sachsen; serner die Publicationen der dänischen Haidegesellschaft (Dansko Hedeselskabet) und holländischer Autoritäten, so von G. A. Benema (De hooge Voenen en het Voenenbranden, Harlem) und J. van Bemmelen, Professor in Leyden.

Reuerer Zeit ist namentlich auch die königlich preußische Moor Bersuchsstation zu Bremen, unter Direction von M. Fleischer, zu deren erster Gründung wohl der dortige Berein gegen das Moorbrennen Beranlassung gab, zur Auftlärung über die Verhältnisse des Moores thätig. Siehe Landw. Jahrb. (1886) 15, 47, 117 und 193.

kommen. Nach eingehenden Arbeiten von M. Fleischer, A. König, R. Kißling, C. Brunnemann und F. Senfert (Landw. Jahrb. 15, 47) giebt namentlich das Borhandensein von Schwefelkiesen im Moore und im unterliegenden Sande einen schlimmen Feind dieser Culturen ab und durch die Analyse als derartig erkanntes Moor oder Sand darf nicht auf die Dämme aufgebracht werden, weil bei der stets nöthigen Durchlüftung des Moores aus dem Zweifach-Schwefeleisen freie Schwefelfäure und schwefelsaures Eisenorydul entsteht.

Die oldenburgische Regierung gräbt Moorcanäle mittelst eines sogenannten Torfschiffes, welches in der Breite des Canals das Moor aushebt und im Zustande von Prestuchen abliefert, derart also der langsam vorrückenden Abstorfung der dortigen Moore immer vorarbeitet.

Die preußische Regierung hat namentlich die Erschließung der ostfriesischen Moore und Emsmoore durch Canale träftig in Angriff genommen. Der bebeutendste dieser, der Ems=JahdesCanal, dessen Ausgangspunkte sich bei Ems und Wilhelmshafen sinden, soll im Frühjahr 1886 eröffnet werden; andere derartige, theilweise noch in Aussührung begriffene Canale sind der der Ems parallel verlaufende SüdnordsCanal, der Ems-BechtasCanal und der Harenskütenbrokers Canal, welcher die Ems mit dem niederländischen Stads-Canal (StädtesCanal) verbindet. Da erst durch Schaffung dieser großen Ableitungsadern eine raschere und systematischere Erschließung und Cultur der Moore möglich wird, sind die hierauf verwandten Millionen sicher segensreich angelegt, denn allein in diesen Gegenden vermag der Boden nach seiner Inculturandme noch ½ Million Menschen Rahrung zu gewähren.

Bei allen diesen Moorculturen tritt die Wirkung der Kalisalze in der zweisellosesten Weise hervor, weil hier ein wirklicher Mangel daran vorhanden ist; gleich bemerkenswerth ist es aber auch, daß die aus ehemaligen Moorwiesen entstandenen phosphatreichen Kaseneisenerze als Thomasschlacke, bei der immer mehr überhand nehmenden Erschöpfung anderer Phosphatlager, die nachhaltigste Duelle sitr die hier ebenso nöthige Phosphorsäure in Aussicht stellen.

In landwirthschaftlichen Kreisen ist öfters die Befürchtung laut geworden, daß die Kalisalzlager bald erschöpft sein möchten und die Einstürze im Leopolds haller Werk (S. 65), sowie ber im Januar 1886 in die Abbausohlen ber Ascherslebener Werkes erfolgte Wassereinbruch zeigen in der That wie rasch größere Gebiete ber Ausbeutung verloren gehen können. Bei der nach Kilometern meffenden Länge ber Abbaustrecken ist es nicht zu verhindern, daß an einzelnen Stellen von oben her Wasser zusidert und dank ber hohen Zerfließlichkeit des Carnallits und der Berwitterungsneigung des Rieserits die stehen gebliebenen Pfeiler dem allmäligen Zerfall überliefert. Das sicherste Mittel hiergegen bietet der von der preußischen Bergverwaltung angeordnete vollkommene Abban der Kalisalze und das Aussetzen der Hohlräume durch Steinsalz aus den tieferen Schichten (S. 82 und 83). Die vermuthliche Ausbehnung der Kalisalzlager (S. 13) läßt erhoffen, daß noch für Jahrtausende gentigendes Material im Schoofe der Erde geborgen sei, aber auch wilnschen, daß es zunächst dort bleibe, um nicht unnöthig durch Concurrenzkampf ein Berschleubern der Producte herbeizuführen und bei der späteren Inangriffnahme gleich beffer gegen etwaige

weiter zu machende Erfahrungen gewappnet zu sein. Für die größere Ausbehnung des Lagers in der Umgebung Staßfurts spricht eine neuester Zeit vom preußischen Fiskus bei Unseburg vorgenommene Tiesbohrung, welche dort bei 80 m Tiese das ältere Steinsalz mit Anhydritschnikren erreichte und dieses erst bei 1250 m Teuse durchbohrte. Hierauf folgte 30 m tief Anhydrit, schwarzer Schieser und Stinkstein, dann 10 m Steinsalz, worauf die Bohrung bei weiteren 3,4 m in grauem Anhydrit aufgegeben wurde.

Aus der Neigung der Anhydritschnüre von etwa 35 bis 450 schließt Precht (Die Salzindustrie von Staßfurt und Umgegend, Staßfurt 1885) hier auf eine verticale Mächtigkeit des Lagers von 900 m, für deren Bilbung er 8000 Jahre in Anschlag bringt. Demnach wäre die Mächtigkeit des Lagers an dieser Stelle viel bedeutender als bei Aschersleben (siehe S. 14) und die Mitte des Lagers würde nicht bei Staßfurt, sondern jenseits des Rogensteinsattels zu suchen sein. In der That haben von dem auf der nordöstlichen Seite jenes Sattels stehenden Schacht Ludwig II. (siehe S. 111) nun auch bei 478 und 591 m nach den Kalisalzen hingetriebene Querschläge diese in bester Weise aus= gebildet gefunden; ebenso wurde aber bort ebenfalls die Ausbeutung des überliegenden jungeren Steinsalzlagers in Angriff genommen. Da die Bahnverbinbung fertig ist, könnte dieser Schacht sofort für die dem Ascherslebener Werk auferlegte Unterbrechung in der Förderung eintreten. Letteres hat zur Sicherung ber prompten Abteufung eines neuen Schachtes (800 m nordöstlich vom bis= herigen), sowie des späteren Betriebes, eine Wasserhaltungsmaschine von 600 Pferbefräften bestellt und legt einen hinreichend weiten Rohrstrang von 15 km Länge an, der die Salzlaugen nach der Bode abführen foll.

Falls ber Kainit, von dem es nicht sicher ist, ob er sich überall wieder sinden wird (S. 65, 90 und 91), rascher erschöpft sein sollte, ließe sich als Erfatz aus Carnallit mittelst Kieserit und Syps Kaliumcalciumsulfat herstellen (S. 364), welches genügend gereinigt durch seine geringere Löslichkeit die bei Anwendung der Kalisalze in schweren Böden aufgetretenen Uebelstände am ehesten zu vermeiden im Stande sein dürfte und aus geringgrädigen Rohsalzen gewonnen werden könnte.

Die wiederum gestiegene Rohsalzsörderung betrug für 1885 an Steinsalz 377 491 000 kg, an Kainit 242 973 000 kg, an Kalisalzen im Ganzen 921 665 000 kg und 1886 wurde von April ab die Sewinnung der letzteren nochmals wesentlich erhöht. Bon dem direct an die Landwirthschaft abgegebenen Kainit (S. 104) wurden auch 1885 noch fast drei Biertheile durchs Ausland entnommen und von der zumeist aus Kainit hergestellten Kalimagnesia ging ein noch höherer Procentsatz ebendahin. Auch von dem durch das Syndicat verkauften Chlorkalium (siehe die Berbrauchsübersichten S. 103 und 438) kamen durch die Landwirthschaft im Auslande 22,1 Broc., im Inlande nur 1,04 Proc. in Answendung. Weit überragen dürste in Deutschland der Verbrauch der billigeren niedergrädigen Producte, die sür schwere Böden jedoch kaum zu empsehlen sind und auch in Nordamerika, namentlich im Süden, mehr zu Gunsten der reineren Producte verlassen werden. Bon dem Chlorkaliumabsatz des Syndicats gingen 57 Proc. ins Ausland; nach Procenten entsielen hiervon auf: Nordamerika 41,

England 15,3, Schottland 11,6, Frankreich 11,3, Belgien und Holland 8,6, Italien 4,9, Desterreich, Rußland, die Schweiz u. s. w. 7,3. Nach den Importlisten führte Nordamerika 1885

					•					Tons à 1016 kg	
Kainit	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	87 635
Ralimagnesia	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	7 525
Schwefelsaures	3	Rali		•	•	•	•	•	•	•	450
Chlorkalium	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	21 796

von letzterem mehr als ²/₃ für Zwecke der Landwirthschaft, ein.

Alphabetisches Register.

A.

Abban ber Rohsalze 83.

Abbausohlen 82.

Abfallproducte, Berwerthung derfelben 265, 437.

Abfallsalz 90.

Abraumsalze 5.

Absatzahlen, j. Debitzahlen.

Abtropfbühnen 172.

Achsenrichtung des Harzes, der Karpaten und Sudeten 77, des Staffurter Salzlagers 12.

Aegen von Rupfer und Stahl 331.

Alaun 221, 365, 438; Kalibestimmung als 225.

Alaunftein 19.

Albolith 312.

Alfalibisulfit 302.

Alfalicarbonat und Hydrat aus Alfalischlorid und Alfalisulfat 411 bis 418.

Altalimetrie 426, 449.

Alkaliphosphat auf Alkalihydrat verarbeitet 414, aus Alkalifulfat 302, 303.

Alkalifilicat aus Abfallproducten der Chlorkaliumfabrikation 304, zur Gewinnung von Alkalihydrat 416.

Alkalisulfat, auf Alkalicarbonat und Hydrat verarbeitet 411 bis 418, Entstehen desselben 67.

Amalgamationsverfahren 331.

Ammoniak, Gewinnung 303, zur Potasches gewinnung 415, Berluste in der Lands wirthschaft 486.

Ammoniak, schwefelsaures, und Ammoniaksalz, Anwendung in der Landwirthschaft 482, Aufnahme durch die Sumpspflanzen 474, Einfuhr 478, 479, Gewinnung 303, zur Gewinnung von Natriumbisulfat 303, von Kaliumsulfat 414, von Potasche 415, Uebergang in Salpeter 471. Ammoniaksoda 303, 415, 438, Fabriken 11, 109.

Ammoniummagnefiumcarbonat zur Magnefiagewinnung 315, zur Potaschegewinnung 415.

Ammoniumplatinchlorid 223, 236.

Anhydrid der Borfaure 439, der Schwefelfaure 284.

Anhydrit, Bildung 59, Eigenschaften und Zusammensetzung 26, Vorkommen 15.

Anhydritdece 24, wellenförmige Oberstäche derselben 62.

Anhydritregion 15.

Analyse, s. Bestimmung, Prüfung, Bus sammensetzung.

Annaline 283.

Antimerulion 449.

Anwendung der Produtte, s. unter diesen. Apatit 469.

Appretur mittelft Bitterfalz 282.

Aräometergrade nach Baumé 120, nach Twaddle 121.

Arbeiterverhältnisse 84, Accordarbeit 245.

Arcimedische Schraube 141.

Arfen in der Salzsäure 400.

Arsensäure, Darstellung mittelst Brom 331. Astrakanit, Bildung 64, Eigenschaften und

Zusammensetzung 46, Vorkommen 19. Aufkochlauge 157, Zusammensetzung 158. Aufnahmen und Abschlüsse 244. Augit 69, 468.

•

B.

Bariumaluminat 413.

Bariumcarbonat zur Potaschefabrikation 101, 412.

Baffinfalze, Zusammensetzung 210.

Baugit zur Potaschefabrikation 413.

Bederketten 139.

Beden, Magdeburg-Harzer 7.

Bergfesten 82.

Bergfrystalle 19, Bildung berselben 24, Borkommen im bunten Mergel 63.

Bergmännische Gewinnung der Rohsalze 81. Berliner Blau 332.

Beidweren ber Seibe 283.

Bestimmung der Borsäure 448, des Broms und Chlors 340, des Kalis als Alaun 225, durch Differenzanalyse 226, im Kainit 226, als Kaliumperchlorat 225, als Kaliumpikrat 226, als Kaliumplatinschlorid 227, als Kieselstuorkalium 226, durch Spectralanalyse 222, durch Temperaturerniedrigung 227, als Weinstein 224, der Magnesia 233, der Magnesia im Kieserit 29, des Katrons 223, 233, 435, der Schweselsäure 229, 233, s. auch bei den Producten.

Bischofit, Borkommen 17, 131, Zusammen=

segung und Eigenschaften 48.

Bittersalz, Anwendung 282, Eigenschaften und Zusammensetzung 272, Löslichkeit und specifisches Gewicht seiner Lösung 273; Qualität und Prüfung 282; Trocksnen desselben 279.

Bittersalzfabrikation aus Rieserit, Geschichtliches 275, Kosten derselben 281, Bereitung der Laugen 276, Unterschiede im Berfahren 276, Berdampfen der Laugen 277.

Bleichen und Bleichmittel 283, 332, 436. Bleioryd zur Darstellung des Kalihydrats 414, 416.

Bohrkerne 10.

Bohrlöcher bei Alsleben und Beesenlaublingen 12, bei Elmen und Schönebeck 11, bei Güsten, Aschersleben, Schierstedt und Winningen 10, 12, 14, bei Jessenitz und Lübtheen 6, 13, bei Peißen 12, bei Rathmannsdorf 12, von Riebeck 9, bei Staßsurt 4, bei Tarthun, Westeregeln und Hadmersleben 9, 12, 13, bei Unseburg 490.

Bombonnes 395.

Bor 66.

Boracitknollen, f. Staffurtit.

Boracittrystalle 19, 36, optische Eigenthümlichteit 39, Borkommen 40.

Borax, Handelsverhältnisse 442, Löslichkeit 440, zum Löthen 449.

Borarjee 441.

Borocalcit und Boronatrocalcit 441.

Borfäure, Anwendung 449, Bestimmung 448, Eigenschaften 438, Löslichkeit 440, Ursprung und Borkommen 441.

Borfaurefabrikation aus Schlämmen 447, aus Staffurtit 442.

Braunkohlen als Brennmaterial 177.

Braunkohlenseuerung vor einem Dampskessel 185, einer Flammrohrpfanne 190, einer Sattelpsanne 189.

Brodemfang ober Brüdenfang 192.

Brom, Anwendung 330, Bestimmung und Prüfung 340, Eigenschaften 318, Lösliches teit und specifisches Gewicht der Lösung 319, Reinigung 328, schädliche Wirkung 329, solidificirtes 332.

Bromeisen, Eigenschaften und Zusammens setzung 333, Fabrikation 334.

Bromfabritation aus Endlauge, Apparate 322, 326, 328, Geschichtliches 319, versichiedene Methoden 321, Selbsttoften 330.

Bromkalium, Anwendung 330, Eigenschaften und Zusammensetzung 384, Löslichkeit und specifisches Gewicht der Lösung 335, Produktion 340.

Bromfaliumfabrikation, Darstellungsweisen der Bromide und des Jodkaliums 336, 337, 338, deutsche Bromkaliumfabrikation 338, Verdampfung der Laugen 339.

Brommagnefium 17, 131, 320.

Bromwasserstoffsäure 331, 335. Brucit 312.

Bühnenfalz 196, Aufarbeitung 199, Zufammensetzung 198.

C.

Caesium 20, 79, 222, Löslichkeit der Platinverbindungen 223.

Calciniröfen für Chlorfalium 211, für Düngesalz 456, für Glaubersalz 298, für Potasche 432.

Calciumozychlorid 312.

Carbonisiren der Potaschelaugen 430, der Wolle 310.

Carnallit, kunftlicher, Gewinnung 200, Berarbeitung durch heißes Lösen 202, auf kaltem Wege 248, Zusammensetzung 201.

Carnallit, natürlicher, Anwendung 89, Bildung 61, Eigenschaften 33, Krystalle 34, Umbildung im Lager 18, 64, 78, Berarbeitung durch heißes Lösen 153, auf kaltem Wege 251, Zerfallen in Theilftücken 63, Zusammensetzung 131, 240.

Cement aus Chlormagnesium 311, aus Rieferit 272.

Centrifugiren des Bitterfalzes 279, des Chlorkaliums 211, 254.

Ceplonfalpeter 100, Bildung 472.

Chilisalpeter, Anwendung in der Landswirthschaft 482, Bildung 472, Einfuhr 478, 479, Berbrauch für Kalisalpeter 106, 477, 479.

Chlor, Erfatz durch Brom 331, Gewinnung 270, 311, 314, 374.

Chlorbarium aus Chlormagnefium 315.

Chlorcalcium, Bildung im Salzlager 24, in der Erdrinde 66, im Tachhydrit und Rohsalz 17, 35, 131, 240, Berarbeitung auf Chlor 314, zum Berdünnen der Rohlösung 157.

Chlorkalium, Anwendung 99, 103, 121, 366, 377, 415, 438, 452, 483, 491, Ausdehnung und specifisches Gewicht jeiner Lösung 119, 121, als vulcanisches Auswurfsproduct 116, Eigenschaften und Zusammensetzung 117, Erkennung und Bestimmung 222, erstes und zweites Product 174, 204, 208, 209, geschleudertes 249, Handelsverhältnisse 220, Löslichkeit in Alkohol 122, 435, in einer Chlormagnefiumlösung 126, neben Chlor= natrium 125, neben Chlornatrium in einer Chlormagnesiumlösung 125, neben Kaliumfulfat 127, neben anderen Salzen 123, in Wasser 118, 119, Production 222, Reinigung durch Decken 204, Trocknen oder Calciniren 211, Ursprung 70, Berarbeitung auf Kalihydrat und Potasche 415, 416, 417, Berpackung 219, Wichtigkeit bei Wasserculturen 467, 483, Zujammensezung der Handelswaare 219.

Chlorialiumfabritation, Controle derselben 243, Entwickelung derselben 103, nach Methode II. 134, nach Methode II. 246, nach Methode III. 251, nach sonstigen Methoden 254, aus Sylvin zu Kalusz 260, Selbstosten 245, Situationsplan 237, Trennung der Lösung vom Kücklande und Schlamm 157, Verdampfung der Mutterlaugen 174, Verlustquellen 240.

Chlorfaliumfabriken, j. im Ramenregister. Chlorfaliumlaugen, vom Auskochen 158, vom Decken 208, Krystallisation derselben 167, 203, Mutterlauge, erste 174, zweite 203, letzte oder Endlauge 200, Berdam= pfen derselben 174, 196, Borwärmen derselben 151.

Chlormagnesium, Anwendung 310 bis 315, Eigenschaften und Zusammensezung 305, 309, krystallisirtes und geschmolzenes 307, Löslickeit und specifisches Gewicht ber Lösung 305, 306, Berpadung 307, 309.

Chlormagnesiumfabritation aus Endlauge 307, Selbsttoften und Bersandt 308, 309.

Chlormagnesiumhydrat, kunstliches 312, natürliches 16, 17, 52, 131, s. auch Bischosit.

Chlornatrium, Bestimmung neben Chlorkalium 223, 233, 435, Löslichkeit und specifisches Gewicht der Lösung 119, Berbrauch durch Gewerbe und Landwirthschaft 88.

Chlorwasserstoffsäure, Eigenschaften 391, Löslichkeit 392, s. auch Salzsäure.

Chromsaures Kali 104, 438, s. auch im Vorwort.

Cinchonamin als Reagenz auf Salpeter= faure 465.

Condensation des Broms 320, der Salzsaure 391.

Conjervejalz 449.

Convention der Chlorkaliumfabriken 111, der Schachtbesitzer 110.

Conversionssalpeter 99, 100, 102, 103, 220, 438, 477, 479.

Culturboden, Absorptionsfähigkeit 474, Bildung 469, 473, Berdauungsfähigkeit 470.

Culturpflanzen, Assimilation und Stoffswechsel 465, künftliche Düngung 477, 481 bis 491, Ernährung und Wachsthum, Ernterückstände 470, Jahresentsnahme an Kali, Phosphorsäure und Stickstoff 480, Rothwendigkeit der Misneralbestandtheile 466, Transport der Rährstoffe 465, Züchtung in Kährslösungen 466.

D.

Darren des Chlorkaliums 211, s. auch Trodnen.

Darrknorpeln 215.

Darrpfanne 216.

Darrplatten 213, 214, 215, Schabevorrich= tung für 215.

Debitzahlen der Salzwerke 94, 95, 96, 97, 98, 491.

Debitverhältnisse der Staffurter Bergsproducte 85.

Deckbottiche 205.

Decken des Chlorkaliums 204, Zusammens setzung der Producte 208.

Dedlaugen 207, Zusammensetzung 209.

Dechschichten des Salzlagers 7, 13, 21, ihre Bildung 61.

Denaturiren des Salzes 86.

Desintegratoren 457.

Diamantbohrer 10.

Dolomit, Bildung im Salzthon 24, 71, zur Gewinnung der Magnesia 313.

Doppelsalz 202, 203.

Douglasit 21, 24.

Drahtseilbahnen 128.

Dungstoffe, Eingang in Hamburg und

Œ.

Harburg 479. Oyasformation 7.

Eau de Javelle 332, 436. Effluvien der Salzwerke und Kalisabriken 316. Einsturz im Leopoldshaller Salzwert 65. Eisen, bei der Bildung der Erdrinde 66, Thomas' Verfahren 313, Wichtigkeit für die Pflanzen 467. Eisenchlorurchlorid im Boracit, Staffurtit, Tachhydrit 21, 24, 41. Eisenchlorur=Chlorkalium, f. Douglasit. Eisenoryd zur Darftellung des Kalihydrats 414, des Raliumfulfats 353, 374, 375. Eisenrahm, Eisenglimmer 18, 24. Eisenstaßfurtit 41. Glauberfalzfabrikation Eismaschinen für **289**, 375. Elektricität zur Beleuchtung 238, zur Rei= nigung des Glaubersalzes 303, zur Dar= stellung der Potasche 417. Elevatoren 139. Emaillirte Eisengefäße 339. Endlauge 201, Zusammensetzung 202. Cocane Tertiarschichten der Karpaten 72. **Cofin** 330. Epsomit 80. Erdrinde 66, 468. Erfurter Düngesalz, Zusammensetzung 461. Exhaustor, Guibal'scher 84.

ᡠ.

Fabriksalz 87.
Fahrstühle 139.
Fangvorrichtung, automatische 84.
Fasergyps in Fasersalz umgewandelt 78.
Ferrochankalium, Gewinnung beim Potsaschebetriebe 424, 427, 432.
Ferridchankalium, Darstellung mittelst
Vrom 331.

Fertilizer, Gewinnung 252, Zusammensetzung 254, 462. Feuerungsanlagen 178. Filterpreffen 163, 339, mit nachträglicher Auslaugung 164. Fischfalz 196. Flammrohrkeffel 185, 192. Flammrohrpfannen 190, 192, 194. Flotten 176, 359. Flussigkeitseinschlusse im Carnallit 35, im Steinsalz 28. Flugwasser, Salzgehalt, normaler 68, 70, außergewöhnlicher 317. Förderkorb 82. Fördersteinsalz 85, 87. Förderung der Rohsalze 84. Förderwagen 83. Fucoidensandstein 72.

G.

Garlauge 197, Zusammensetzung 200. Gafe, verbrennliche 20. Gasöfen zur Potaschefabrikation 423. Gasporen in den Rohjalzen 28, 35, 49. Gaultbildungen 8. Gay=Lussit 437. Gewerbefalz 87. Gezähe 213. Glaserit 344. Glasfabrikation 304, 435, 449. Glasschmelze 304. Glauberit 23, Bildung 64, Eigenschaften 47, in Oftindien 80. Glaubersalz, Anwendung 302, Eigenschaften 285, Löglichkeit und specifisches Gewicht der Lösung 287, 288, Reinigung 297, Umjezung mit Salzjäure 285, 349, 394, Vorkommen und Zusammensetzung 284. Glaubersalzfabrikation, Eismaschinen für 286, 289, 375, Geschichtliches 286, Herstellung der Lösung 291, Krystallifirgefäße 293, besondere Reindarstellungsweisen 303, Zusammensetzung von Producten zur 301, 302. Gneiß 68.

Goldertraction 331.

Granit 66, 68, 69.

Grünsandstein 72.

Suano, Anwendung 477, 482, Eingang 477, 479.

Gyps, Absatz aus Meerwasser 54, 59, als Anfangsbildung (Liegendes) der Salzlager 14, 59, zur Darstellung von Kaliumcalciumsulfat 353, 364, durch Abgabe von Krystallwasser schwer löslich 365, Mitwirkung zur Lösung von Alkalisselicat 68, als Rückbildung aus Anhydrit 19, 58, Uebergang in Anhydrit 58, versmuthlicher Ursprung 66, 67, 70.

H.

Handelsverhältnisse, j. bei den einzelnen Producten.

hangendes 18, 25.

Hartsalz, Bildung 65, Verarbeitung 252, Vertrieb 92, 95, Vorkommen 19, Zus sammensetzung 18, 19, 92.

Haselgebirge 73.

hornblende 69, 468.

hornmehl zur Düngung 482.

Hydroboracit, Bortommen 16, Zusammen= jegung 41.

Spposulfit 303, 437.

3 (i).

Indicatoren für die Alfalimetrie 426, 449.

3 (i).

Jahresringe 16, 60. Jenenser Glas 449.

Jod, Preis 330, Borkommen 305.

Jodfalium, Methoden zur Darstellung 336, Trodnen 337.

Juraformation, Juraschichten 6, 7, 72. Jutesāde 219, 460.

Â.

Kältemischungen 89, 122.

Raffeemühle 136.

Rajalit 312.

Rainit, Anwendung 91, 485, 486, 487, 489, Bildung 64, 90, Compostiren 484, Eigenschaften 43, 44, Ersatz durch Rasliumcalciumsulfat 491, Kaluszer 76, 363, Krystalle 44, präparirter 462, Berarbeistung auf Ralimagnesia und Kaliumsulfat 351 bis 364, Bertrieb 77, 91, 94 bis 98, 479, 491, Bortommen 18, Zersetzung unter Druck 360, mit Wasser 455, Zussammensetzung 43, 44, 91, 461.

Rali = bestimmung f. unter Bestimmung, = entnahme durch die Culturpslanzen 480, = gehalt der Ernterückstände 470, Ber= theilung in den Pslanzen 465, Wichtig=

teit für die Pflanzen 467.

Raliabfallfalz 90.

Ralidüngesalze, Anwendung 485, besondere Bereitungsweisen 454, Calciniren 456, Pfeiffer, Kali-Judustric.

Hessellung von Gemischen 458, Hersstellung der Kunstproducte 451, 453, Wahlen 457, Naturproducte 89 bis 92, 451, 452, Verpackung und Frachtverhältenisse 460, 463, Versandt 460, 463, Untersuchung 463, 464, Junahme des Absahre 452, Zusammensehung 461.

Kalidüngung 483 bis 489.

Ralifabriten, j. im Nameuregister.

Ralifeldspath 71, 468.

Ralihydrat, Gewinnung 406, 414, 416, Löslichkeit 409.

Raliindustrie, Ansänge und Entwickelung 105, Einstuß auf den Weltmarkt 99 und im Borwort, in Kalusz 72, 77, 260.

Ralimagnesia, Anwendung in der Landswirthschaft 366, 462, 483, Ausfuhr nach Amerika 491, Löslichkeit 345, Umsetzung mit Chlornatrium in der Kälte 365, in der Wärme 346, Verarbeitung auf Alaun 365, auf Raliumsulfat 352 bis 354, 367 bis 376, auf Potasche 411, 418, Zusammensetzung 45, der Handelssware 366, 461, s. auch unter Schönit.

Ralimagnesiafabrikation, aus Chlorkalium oder Carnallit und Magnesiumsulfat oder Rieserit 366 bis 376, aus Kainit 354 bis 365, Geschichtliches 349, Selbstztosten 369, Uebersicht der Patente 351.

Ralisalze, aus Meerwasser 55, 113, von der Kübe aufgenommen 450, in Kübensaschen und Melassen 101, 112, aus Silicatgesteinen 71, aus Tangaschen, Holzasche und Wollschweiß 101, 113, 410, Ursprung 66 bis 70.

Ralisalzschächte, Entstehen derselben 9.

Ralisalzvorkommen 5, 9, 13, 72, 79. Raliumaluminat zur Potaschefabrikation 413.

Raliumbicarbonat, Löslichkeit 407.

Raliumcalciumsulfat 364, als Ersatz des Rainits 491.

Raliumcarbonat, Löslickeit und specifisches Gewicht der Lösung 407, Zusammenssetzung und Eigenschaften 406, s. auch Potasche.

Kaliumbromat 321, 336.

Kaliumbromid, f. Bromfalium.

Kaliumhydrotartrat, Löslichkeit 224, f. auch Weinstein.

Kaliumhydrogalat, Darstellung 117, zur Potaschesabrikation 417.

Raliummagnesiumdoppelsalz, neues, Dars stellung 360, Zusammensetzung 362.

Raliummagnefiumsulfat, s. Ralimagnesig.

Raliumperchlorat, zur Kalibestimmung 225, Löslichkeit 225.

Raliumpikrat, Löslichkeit 226, zur Potasches bestimmung 226.

Kaliumplatinchlorid, Berechnung 232, Bestimmung 227, Löslichkeit 223, 236, Regeneration 234, Waschen und Trocknen 231, 233.

Raliumsesquicarbonat 407.

Kaliumsulsat, Anwendung 350, 377, 418, 455, 483, Bestimmung im Kainit 226, durch Platinchlorid 229, Eigenschaften und Zusammensetzung 344, Handelsvershältnisse 405, Löslichkeit 348, neben Chlorstalium 127, neben Chlornatrium 347, Umsetzung mit Chlornatrium in der Kälte 365, Umsetzung mit Salzsäure 349, 394, Berarbeitung auf Kalihydrat und Potasche 411 bis 414, 418 bis 434, Zussammensetzung der Handelswaare 371, 404.

Raliumsulfatfabrikation aus Chlorkalium und Schwefelsäure, Betriebsresulkate 402, Geschichtliches 377, in Flammöfen 381, in mechanisch arbeitenden Defen 388, in Musselöfen 383, Selbstkosten 404, Salzsäurecondensation 391, Sulfatschalen 386.

Raliumsulfatsabrikation durch die Zwischens
stuse der Kalimagnesia, Geschichtliches 349,
Uebersicht der Patente 352 bis 354,
unter Reduction in Oesen 373, 374,
Selbstosten 369, unter Zersezung durch
Chlorkalium 367, 368, 370, 376.

Raliumsulfocarbonat 436.

Kaliumzinkcarbonat zur Potaschegewinnung 415.

Ralimerke, j. im Namenregister.

Kalt 106, 418, Kaltmilch 199, 203, 406. Kaltabjäze, Bildung derselben 67, 68, 70. Kaltphosphat, Anwendung 477, 481, Einsfuhr 479, präcipitirtes 481, Reinigung durch Chlormagnesium 311, Vorkommen 469.

Ralkfilicat und Natronfilicat, Zersetbarkeit 68, 469.

Kalk:Thonerdefilicat, Zersetzung 24.

Raluszer Hüttenproducte 75.

Raluszit 32.

Kaolin 69, Porzellanerde 282.

Relp 101, 113, 319.

Rettenrost 178.

Reuperformation 6.

Rieselerde oder Thonerdesilicat zur Geswinnung von Kaliumsulfat und Potasche 353, 374.

Riefelstuorkalium zur Bereitung von Kalischporat 416, zur Kalibestimmung 225, Löslichkeit 225, Kiefelslußsäure 225, 416. Riefeltuff, Bildung 69.

Rieserit, kunstlicher, Anwendung 270 bis 273, 291, 353, 356 bis 370, 454, Calciniren 269, Lösen 276, Selbstosten 270, Waschen und Formen 266, Jusammensetzung, in reinem Zustande 29, der Handelswaare 269.

Rieferit, natürlicher, Bildung 60, Eigensschaften 29, Erhärtung mit Wasser 29, Krystalle 30, Bertrieb 92, 95, 96, Borstommen 17, 78, Zusammensetzung des zur Düngung abgegebenen Abfallsalzes 92, 461.

Rieseritregion, Zusammensetzung 17.

Klärschlamm, Trennung von der Rohlösung 157, 159, Zusammensetzung 167.

Rlingstein 67.

Anistergeräusch durch Gasporen 28.

Anochen, Anochenasche, Anochenkohle 477, 479.

Anochenmehl 479, Anwendung 481.

Rochfalz, Denaturiren 86, Bertrieb 87, j. auch Salz.

Rohlenformation 7.

Rohlenoryd und Rohlensäure zur Potasches fabrikation 412, 413.

Rohlensäure, Exhalationen 67, das Meer als Borrathsbehälter für 466, bei der Zersetzung der Silicatgesteine 67, 68, 69, 468.

Kreide für Potaschefabrikation 418.

Areideformation 16, 72.

Areiselwippe, Areiselwipper 83, 205.

Krugit, Eigenschaften 32, Bertrieb 92, Borkommen und Bildung 25, 63, Jusammensetzung 32, 461.

Arnstallisirgefäße, für Chlorkalium 170, jür Glaubersalz 293, 299.

Krystalljalz 85, 87.

Kulm=Grauwade 7.

L.

Labrador 468.

Laugeapparat nach Shank 207, 228, 428. Lava 68.

Leblanc's Potascheversahren 411, 418 bis 436.

Leden 202, 211.

Ledfteine 86.

Leopoldit 48.

Leucit 72, 468.

Lias 8. Libellen 9.

Liegendes 10, 14, 25.

Lithium 20, 79, Bestimmung 222.

Lodichaufel 173.

Löjelessel für Rohjalz, geschlossene 143, 148, 149, ossene 142, 145, 146, patentirte 150, 151.

Löselauge und Borwärmen derselben 151. Löseoperation 153 bis 156.

Löserückstand 157, zur Fabrikation des Glases 304, zur Darstellung des Glaubers jalzes 290, zur Darstellung des Rieserits 266, von der Schmelzpotasche 437, Zusjammensetzung 159.

rojeichlamm i. Rlarichlamm.

Löjethurm 140.

Löslichkeit, des Chlorkaliums neben Kaliums julfat 127, des Chlorkaliums neben Chlornatrium 124, 125, des Chlorkaliums in Chlormagnesiumlauge von 20 Proc. 125, des Chlorkaliums in Chlormagnesiumlauge von verschiedenem Gehalt 126, des Chlorkaliums bei Answesenheit anderer Salze 123, des Rasliummagnesiumsulfats neben Chlorkalium 346, des Kaliumsulfats neben Chlorkalium 346, des Raliumsulfats neben Chlorhatrium 347, der Platindoppels jalze 223, 236, Weiteres s. unter dem Ramen der betressenden Substanzen.

Löthen mit Borax 449.

Ldweit 46.

Löwigit 19.

Lüneburgit 41.

Ludwigit 441.

M.

Mächtigkeit des Salzlagers bei Ascherssleben 14, bei Staßsurt 14, bei Unseburg 491.

Magnefiacement 311.

Magnefiahydrat aus Chlormagnesium 312, Anwendung 313.

Magnefiamiztur 311.

Magnesiafilicat 69.

Magnesiumkaliumcarbonat zur Potasches gewinnung 415.

Magnesiumjulfat, f. Bitterfalz.

Magnesiumsulfit zur Desinfection 284.

Magnesiumoryd aus Chlormagnesium 313, aus Rieserit 271.

Mahlen der Düngersubstanzen 457, der Rohjalze 84, 185.

Mahlsteine, französische 84, 457.

Martinfit 29.

Menilitschiefer 72.

Meeressalze, Bildung durch Zusammenstreffen den Gesteinen entzogener Salze 70, Ursprung derselben 66 bis 71, Zussuhr durch die Flüsse 68, vermuthliche Zunahme 70.

Meerfalinen 54.

Meerwasser, als Rohlensäurebehälter 71, 466, Berbampfung 52, 54, 55, Zusuhr gelöster Salze durch die Flüsse 68, Zusiammensexung 51, 343.

Melassen, Berwerthung in Deutschland 101, in Frankreich 112.

Mergel, bunte, der Triasformation, Färbung 63, Berbreitung 469.

Metaborjäure 439.

Mikrostopische Einschlüsse im Rohcarnallit 19.

Mifrostructur ber Gesteine 67.

Mineralwaffer, fünftliches, aus Befteinen 67.

Miocen ber Rarpaten 72.

- Mörsermühle 458.

Moiriren des Weißblechs 331.

Moorboden, Bildung 474.

Moore, Cultur der 488, Zusammensetzung einiger 475.

Mühleisen und Saue 457.

Muldenbildung burch Erdrungelung 57.

Muscheltalt, Bildung 71, Salzlager im 6, 59, Silicatgehalt 469.

Mutterlauge, des Meerwassers 52, 54, s. auch Chlorkaliumlaugen.

Mutterlaugensalze 5, 15, Ansammlung in Seen 50, 56, 273, für Bäder 89, 90, 199, in Amerika 81, 273, in Oftindien 80, im perfischen Steinsalz 81.

N.

Ratriumantimoniat, Löslichfeit 223. Ratriumbisulfit, Darstellung 302.

Ratriumbicarbonat, Gewinnung 303.

Natriumbichromat 303, s. a. i. Borwort.

Ratriumbisulfat, Gewinnung 803.

Natriumcarbonat, Gewinnung 303, Löslichfeit 407.

Ratriumogalat, Löslichfeit 223.

Natriumphosphat aus Glauberjalz 302, 303, 414.

Natriumplatinchlorid, Anwendung 224, Löslichkeit 236.

Natriumsulfat, Modificationen desselben 286, j. auch Glaubersalz.

Ratronbestimmung, directe 223, 233, 435

Ratronfeldspath 468.

Ratronfilicat und Kallfilicat leichter zersetze bar als Kalifilicat 68, 469.

Rebenzweige der Chlorfaliumfabrikation 265.

Reigung der Schichten bei Staffurt 11. Rummulitenfalt 72.

Rutschapparate 161.

D.

Oberfeuer, oberschlächtige Feuerung 301, 432.

Oligotlas 468.

Opal, Bildung 69.

Orthoffas 71, 468.

Osmoje 101, 112.

Ozalfäure 436, Anwendung zur Gewinnung von Kalihydrat und Potasche 417, 418, Rolle bei der Wanderung der Kalihydrate 483, Zersetzung des Chlorkaliums und Kaliumfulfats 117.

Orybiren, der arsenigen Saure 331, mittelst Brom 331, 332, des Potascheruckandes 437.

\$.

Palagonit 69.

Barefii 40.

Patentübersicht für Ralimagnesia und Raliumsulsat 351, für Potasche und Ralihydrat 411.

Pearl-hardening 283.

Betroleum, Urfprung 20.

Bjannenseuerung 189, 193, 194, 196.

Pfeiler beim Salzabban 82.

Pflanzennährstoffe 465, Auswanderung aus ben Blättern 467.

Phonolith 68.

Phosphaidüngung 481, 485, 486.

Phosphorfäure, Darstellung 331, 335, Entsnahme durch die Culturpslanzen 480, in den Gesteinen und im Sppsmergel 469, Extraction aus Phosphaten 283, im Staffurtit 41, als Erslärung des ottaödrischen Steinsfalzes 27, Bertheilung in den Pslanzen 465.

Bitrinfaure 226.

Bitromerit 45.

Pinnoit, Eigenschaften, Bortommen und Zusammensetzung 41, 42, Entstehen 42, 43.

Planrofte für Braunfohlen 178.

Platinrücklände, Aufarbeitung 234. Plungerpumpen 163, 175. Polyhalit, Anwendung 92, Bildung 60, Eigenschaften und Zusammensetzung 30,

Platincylorid, Tarkellung 235.

461, Bortommen 16, 25, 31, 78.

Polyhalitregion, Zusammensezung 16. Porphyr 7, 66, 68, Chlorgehalt 69.

Botajche, j. auch Raliumcarbonat, Answendung 436, Calciniren 430, direct aus Carnallit gewonnen 417, hydratiste 435, Qualität und Prüfung 434, Becarbeitung auf Ralihydrat 406, 414.

Potaschesabritation, Controle 425, 426, Chlorkaliumverbrauch für 103, 438 und im Borwort, Geschichtliches 409, nach Leblauc 418, Rohmaterialien 418, Sellste tosten 436, Uebersicht der Patente 411 bis 418.

Potaschelaugen, Carbonisiren 430, &n. dampsen 431.

Botascherücklände, Berwerthung 437, 438.
Potascheschmelzen, Auslaugen 428, Bereitung der Schmelzbrode 424, Chanterbindungen 425, Prüfung 426, Schmelzofen 420, Theorie des Borganges 419, Zusammensetzung 425.

Preisbewegungen des Chlorialiums und

Rohialzes 113.

Byramidenfalz 27.

Probenahme vom Chlorialium 221, von Rohjalz 129.

Broduction von Boracit 93, 442, von Brom 320, Bromkalium 340, Bitterial; 275, Chlortalium 113, 222, 438, Chlor magnefium 310, Glauberfalz 290, 376. Ralimagnefia 366, 491, Potajde 410, der Rohfalze, j. unter Debitzahlen.

Prüfung, f. bei den einzelnen Producten. Pseudomorphosen, Bildung im Salzthon 22, bei der Auslaugung der Gesteine 69.

Q.

Quarz 23, 68, 468. Quedfilber, Gewinnung 331. Quellbildung 67, 68.

R.

Reblausjalz 436. Rectification des Broms 328. Reichardtit, Bortommen 18, Zusammen setzung und Eigenschaften 47. Regeneration des Platins 234. Reinigen, der Borfaure 446, des Broms 328, des Chlorkaliums 204, 210, des Glaubersalzes 297.

Rinnenjalz 210.

Rogensteinsattel, Rogensteinvorsprung 8, Bildung 63.

Rohcarnallit, Anwendung 89, 128, 451, Zujammensetzung 89, 240.

Rohlösung für Chlorkalium, Herstellung 153, Arpstallistren 167, Salzabscheidung auß 169, Sättigung 154, Berdünnen 155, Zusammensetzung 168, 170.

Rohjalz, Anfuhr 128, Probenahme 129, Berarbeitung nach verschiedenen Methoden 131, 132, Zerkleinerung 135, j. auch Rohcarnallit.

Roftstäbe 182.

Rostwangen 179.

Rothliegendes 7.

Rubidium, Rubidiumplatinchlorid 20, 79, 222, 223.

Rüdftandsberge oder Halden 158. Rutil 29.

E.

Sade aus Jute 219, 460. Sauren, solidificirte 400.

Salicplfäure neben Borfaure 449.

Salmiat im Organismus der Pflanzen zerlegt 468.

Salpeter, indischer, j. Ceplonsalpeter.

Salpeterplantagen 472.

Salpeterfäure, Bildung 472, Gewinnung 270, Reagens auf 465.

Salz, Consum in Landwirthschaft und Geswerben 87, Debitverhältnisse der Salze 85, Rolle im menschlichen Organismus 2, Ursprung des Wortes 2, vom Besuv aussgeworfen 116.

Salzbühnen 172.

Salzlager, Bildung des Staßfurter 50, 59, Dechaichten 6, 13, 21, Umbildungen im 64, Ursprung aus Meerwasser 6, 59, durch Deplacirung 7, 62, Zugehörigkeit nach der Formation 6, 72.

Salzleden 202, 211.

Salzniühlen 136, 138, 253, 457.

Salzpflanzen, Salzwiesen 1.

Salzsäure, f. auch Chlorwasserstoffsäure, Anwendung 402, Condensation durch die Leitung 394, durch Bombonnes, Tröge und Waschthürme 395 bis 399, Gehalt und specifisches Gewicht 392, Reinigung von Schwefelsäure 401, Veränderung im Bolumen 393, Berpadung und Prüfung 400.

Salzschächte, Durchmesser 81, Entstehen derselben 9, zu Kalusz 75.

Salzseen 56, 64.

Salzstraßen 2.

Salzthon, Bildung 61, Einschlüsse und Ums bildungen 23, Borkommen und Zus jammensetzung 21, 22.

Salzvorkommen, Artern 6, Aschersleben 10, Erfurt 5, 7, 59, Inowrazlaw 5, Kalusz 72, 74, Wedlenburg 5, 6, 13, norddeutsche 5, 6, Peißen 11, 12, Schönebeck 8, 11, Sperenberg, Segeberg und Lüneburg 5, 6, Thiede, Vienenburg und am Huy 5, 8, Wieliczka 72, 78.

Sandstein, Bildung 468, saurefester 322.

Sandsteinapparate 321, 322, 327, 394, 896, 398.

Sandsteinerhebung der Karpaten 72.

Saffolin 441.

Sattelpfanne 189, mit Flammrohren 193, 197.

Shäzellit 48.

Schichtenfolge, von den Kalisalzschächten durchbohrte 13.

Schladenichieber 181.

Schlempekohle 100, 101, 102, 105, 112, 410.

Schleudermühle 84, 457.

Schmelzlaugen, j. Potajchelaugen.

Somelgofen für Potafce 420.

Schmierseife 102, 436.

Shonit, Eigenschaften und Zusammensetzung 45, Borkommen und Bildung 18, 91.

Sowarzerde, ruffische 55, 477.

Schweben 82.

Schwefel, Gewinnung aus Potascheruckftanden 437, 438, im Salzlager 19, 66.

Schwefelcyankalium 428.

Schwefeleisen 66, 414, 441.

Somefeleifen-Somefeltalium 427.

Schwefelkalium 419, 426.

Schwefelties 19, 66, 441.

Schwefelsäure und deren Anhydrid, Gefrieren 378, Gehalt und Dichte 379, Gewinnung 270, 284, Nothwendigkeit für die Pflanzen 466.

Schwefelsaures Rali, f. Raliumsulfat.

Schwefelwasserstoff, aus Potascherückfänden 437, 438, bei der Zersetzung des Schwefelstaliums 411, 412, vulkanischer 66.

Schweslige Säure, Auftreten 66, 437, 438, Bewinnung 272, 412.

١

Schwefligfaure Magnefia 284.

Sentheber 160.

Senonbildungen 8.

Separation des Rohjalzes nach Korngröße 252, 256.

Segmajdinen 257.

Setverfahren 257.

Siedejalz 85.

Simonyit 46, 78.

Situationsplan einer Chlortaliumfabrit 237.

Smaragdgrün 449:

Soda, Gewinnung nach Leblanc 409, Löslichkeit 407.

Solidificirtes Brom 332, solidificirte Sauren 400.

Specifisches Gewicht, s. bei der Löslichkeit der Substanz, auch unter Tabellen.

Speckftein 69.

Speisesalz 37.

Spiralfocher 149.

Spizasalz 73.

Sprengpatronen 284.

Stahlketten für Elevatoren 140.

Stalldünger, Correctur 483, Berluft an Ammoniak 486, Zusammensetzung 475.

Staßfurtit, Bildung 38, Eigenschaften 36, mit Salzeinschlüssen 38, 63, 64, Bersarbeitung 439, 444, 445, Bertrieb 93, 442, Borkommen 17, Zusammensetzung 36, 38, 39, 443.

Steinbrecher, durch den Excenter wirkend 136, durch den Aniehebel wirkend 135.

Steinsalz, Anwendung 88, Bildung 59, blaues 16, 27, 73, braunrothes 16, Debitzahlen 94 bis 98, 491, oftaödrisches 27, stengeliges und faseriges, unteres und oberes 15, 25, Bertrieb 85, Zusammenssehung 27, 85.

Sticktoff, Aufnahme durch die Pflanzen 468, Jahresentnahme durch die Culturspflanzen 480, Quantität in den Erntes rücktänden 470, als Salmiak 468, Bersluste 486, Vertheilung in der Pflanze 465.

Stidftoffdungung 482, 483, 486.

Stidftoffsammler 482, 487.

Streden, ftreichenbe 82.

Streichungslinie, Bestimmung durch den Handcompaß 12, der Karpaten, Sudeten und des Harzes 77, der norddeutschen Salzlager 6, des Staßfurter Salzlagers 12.

Strontianverfahren 101.

Strontiumsulfat 16, Umwandlung in Strontiumcarbonat 414.

Substitution 101.

Sulfatöfen, für Handbetrieb 380, für mechanischen Betrieb 388, Product der verschiedenen 391, 403. Sulfatichalen 386.

Superphosphat, Anwendung 481, 485, 487, Einfuhr 478, 479.

Splvin, Bildung 64, Eigenschaften 48, in Ralusz 76, in Oftindien 81, Berarbeitung 260, Borkommen 19.

Syngenit 32.

T.

Tabellen, s. auch unter Löslichkeit, Ueber: sicht und Zusammensetzung, Tabelle der Arkometergrade Baumé verglichen mit dem specifischen Gewicht 120, über Geshalte und specifisches Gewicht der Salzisure 312, der Schweselsäure 379.

Tachhydrit, Eigenschaften und Zusammen: jezung 35, Borkommen 17, 130.

Talt 69.

Tangaichen 101, 113, 319.

Temperaturerniedrigung, durch Bromfalium 335, durch Carnallit 89, 153, durch Chlorfalium 122, 227, beim Decken des Chlorfaliums 207, für die Glaubersalzgewinnung im Winter 289, fünstliche 289, 375, in tiefer Schicht 295, 296.

Temperaturgrade nach Fahrenheit 121. Thallium, Thalliumplatinchlorid 20, 79, 224.

Thenardit 284.

Thomasichladen, Anwendung 481, 490, Gewinnung 313, Reinigung 311.

Thonerdehydrat zur Potaschegewinnung 413. Thonerdefilicat 69.

Thonerdefilicat oder Rieselerde zur Gewinnung von Kaliumsulfat und Potaiche 353, 374.

Tiesbohrung bei Aschersleben 14, bei Unic: burg 490.

Tinfal 441.

Titan 66.

Treppenroste, Bedienung der 185, Details der 178 bis 184.

Trimethylamin zur Potaschegewinnung 415. Trinitrophenylsäure 226.

Trocinen, des Bitterfalzes 279, Bromfaliums 337, 340, Chlorfaliums 211, Glauber: jalzes 299.

Trodenpfannen, Thelen'iche 216.

Trodenplatten, Trodentijche 211.

Trodenstube für Bittersalz 280, Glauber: salz 299.

Trona 407, 409.

Tropäolin 449.

Tichernosiom 477.

Tafffall, Süßwasserfalt, Anwendung zur Potaschefabrikation und Bildung 418, 469. Turmalin 69, 441. Turonbildungen 8.

U.

Ueberchlorfäure 225.

Uebersicht, des Absatzes an Kalisalzen und Steinfalz 94 bis 98, 491, des Carnallit= confums und der Preisschwankungen 113, des Chlorkaliumverbrauchs 103, 438, des Eingangs an Dungstoffen in Ham= burg und Harburg 479, der Ernterück= ftande der Culturpflanzen 470, des Ge= jammiabsatzes an Ralisalzen 115, der Jahresentnahme durch die Culturgewächse 480, der Rebenindustrien der Chlor= kaliumfabrikation 265, der Patente zur Fabrikation von Kalimagnefia u. Kaliums julfat 351 bis 354, der Patente zur Gewinnung von Ralibydrat und Botafche 411 bis 418 des Salzconfums für die Landwirthschaft und Gewerbe 88, der Berlufte bei der Chlorkaliumfabrikation 241.

Umbildungen im Staßfurter Salzlager 24, 64.

Umtrhftallisiren, Umlösen des Bittersalzes 279, der Borsäure 446, des Chlorkaliums 110, 253, des Glaubersalzes 297, der Potasche 433.

Universalmühle 457.

Unlösliche Antheile im Rohcarnallit 19. Urao 409.

Ursprung der Meeressalze 66.

岁.

Bacuumeismaschinen für Glaubersalzsabris kation 289, 375.

Bacuumverdampfapparat 194 bis 196, 365. Bentilator 84, 437.

Berdampfung der Bittersalzlaugen 277, des Bromeisens 334, der Bromkaliumlaugen 339, der Chlorkaliumlaugen 196, der Potaschelaugen 431.

Berdampfungs-Apparate, geschlossene 192, 193, 196, offene 189, 190, 191, mit mechanischer Salzentleerung 196, mit Dampf und Rührwerk 194, mit Dampf und Bacuum 194 bis 196, 365, mittelst abgehender Feuerluft 54, 194.

Berkaufssyndicat der Chlorkaliumfabriken 112, 220, 463.

Berluftquellen der Chlorkaliumfabrikation 240.

Berpaden des Chlorkaliums 218, der Kalisdungesalze 460, sonstiger Producte s. unter diesen.

Bertrieb der Kalisalze s. unter Uebersicht. Biehsalz und Biehsalzlecksteine 86.

Vorfeuerung 178.

Borverdampfung 192.

W.

Waare, geschleuberte 249.

Warmeidugmaffe 191.

Wandjalz 174.

Wassereinbruch in Aschersleben 490, Leopoldshall 65, Wieliczka 72.

Wafferglas 436.

Bafferrad, Segner'iches 149, 396.

Bafferreservoir nach Inge 158.

Wasserverdunstung durch die Culturpflanzen 465.

Wealden 8.

Weinstein zur Gewinnung von Kalihydrat 417, Löslichkeit 224.

Wellenberge der Anhydritdede, Bildung 62. Wertzeug für die Ofenarbeit 213.

Witherit 401.

Wollabfälle zum Düngen 482.

3.

Zechsteinperiode 6, 7, 14.

Zeolithe 68, 468.

Zerkleinerung des Rohfalzes 84, 135.

Berfetung ber Gesteine 68, 69, 468.

Ziervogel'sches Verfahren 246.

3int 66.

Zinktaliumdoppelcarbonat zur Potasche-

fabritation 415.

Zusammensetzung, des Carnallitrohjalzes 240, von Hüttenproducten der Saline Ralusz 75, der Ralidüngesalze 461, des Meerwassers 51, 343, einiger Moore 475, von Producten der Chlorfaliumsabrisation 175, 241, von Producten der Glauberssalzsbrisation 301, 302, von Salzabsscheidungen aus Rohlösungen 169, aus Garlauge 200, des Salzthons 22, des Staßfurter Salzlagers 50, Weiteres s. bei den betressenden Substanzen.

Namenregister.

A.

Aachen 136. Achenbachschacht 10, 130. Adici=Darja 56. Agathe, j. Reuftaßfurter Salzwerk. Agricola, Georg 3. Alais 54, 101. Albert, H. u. E. 482. Alberti 475. Allan und Oliver 284. Alleghanhgebirge 319. Allhusen 390, 425. Alsleben 12. Altdamm 369, 410. Althans 286. alt:Staxfurt 1. Alvensleben 7, 10. Amerika 100, 104, 114, 319, Becker, Theod. 167, 168. 320, j. auch Rordamerika. Beefen-Laublingen 12. Amöneburg 482. Andrae u. Grüneberg 108, 252, 350, 369, 410. Andrews 232, 318. Unhaltinisches herzogl. Salz- Bemmelen, van 476, 489. wert, siehe Leopoldshaller Bender 312. Salzwert. Anthon 226, 440. Arabien 477. Archereau 272. Aristoteles 409. Arnaud u. Padé 465. Artern 4, 6, 107, 133. Aichersleben 4, 8, 10, 12. Afcherslebener Raliwerte 11, 12, 14, 18, 45, 81, 91, Berthelot 471. 93, 96, 110, 112, 130, Berthier 331. 150, 156, 160, 196, 199, Bergelius 232, 336.

202, 215, 238, 290, 301, Bibra, von 51. 309, 350, 365, 374, 375, Bieber, Dietr. 339, 340. 412, 417, 457, 490, 491. Biebrich 482. Astania, cem. Fabrit 108, Biebermann 476. 111, 295, 320. Ailantischer Ocean 51. Akendorf 177. Aubin, E. u. A. Müng 466. Birnbaum, R. 234, 488. Außig 424.

B.

Balard 54, 106, 133, 204, Bischof, G. 14, 49, 66, 69, 248, 270, 271, 286, 290, 318, 321, 411. Banat 441. Baup u. Caillot 337. Beaumé 120. Becchi 441. Behnte 413. Beit u. Philippi 107, 111, **320.** Belgien 99, 449, 491. Bennede u. Beder 105. Berglund 343. Bert, F. W., dem. Fabrit, Boigenburg 6. 109, 111. Berlin 106, 289, 340, 375, 410. Bernard, André 102, 410. Bernburg 11, 325, 442, 451. Bernhardi, B. 155, 354.

Bilin 67. Bineau 392. Birnbaum, E. 488. Bischof, C. 9. Bijdof, F. 15, 16, 17, 21, **28**, **30**, **35**, **36**, **38**, **4**0, 41, 44, 48, 49, 50, 52, 81. 70, **44**1. Bitterfeld 177. Blake 135. Blattner 303. Bleichert, Ad. 128. Blügel 386, 404, 432. Blum, L. 414. Bodnia 73. Bode 1, 316. Bödel, H. 327, 354. Boedecker 336. Böhme 447. Böhmen 57. Börnede 107, 109, 177, Bötiger 223. Bohlig 315, 417, 418. Bombay 100. Borchardt 19. 46, 49. Borchers, Gebr. 442. Borice, G. 108, 247, 249, 292, 327, 329, 350, 351, 353, 357, 371. Borice, G. u. J. Brunjes 346, 350, 351, 357, 415. Bouchon u. Gueuvin 457.

Boussingault 51, 394. Bräuning 29. Brandes u. Firnhaber 440. Braun 285. Braunschweig 289. Bremen 489. Breslau 312. Brettschneider 450. Briftol 477. Brünjes, J. 352. Brünjes, J. u. G. Boriche **346**, **350**, **351**, **357**, **415**. Brumme 451. Brunnemann, C. 489. Brhants 335. Buch, L. v. 58. Budau 106, 177. Bucauer cem. Fabrit 109, 410. Budauer Porzellanfabrik 385. Cordel, O. 451. Buff 428. Bunjen 21, 69. Bunjen u. Rirchhoff 223. Burgdorf 6. Bursztyn 73. Bpf, Heinr. 340.

C.

Caillot u. Baup 337. Calbe a. S. 107. Californien 441. Camargue 54. Cameron Swan, John 401. Campari 226. Caren u. Hurter 303. Carnall, v. 33, 74, 260. Carnelley 117, 285, 305, Dampremy 458. 334, 406. Carnot 226. Carré 286, 289. Cafthélaz 336. Celle 6. Celfius 121. Ceplon 441. Chandler 40. Charlottenburg 325. Chile 441. China 477. Claus, C. 72. Clear Lake 441. Clemm, S. 107, 270, 271, 315, 348, 365, 411. Clemm i. Mannheim 302. Closson, M. P. 313, 414.

Cobley u. Dunstale 311. Coln J. Röln. Connern 7. Colorado 81. Concordia, cem. Fabrik 108, 109, 111, 215. Condy u. Rojenthal 414. Consolidirte Alkaliwerke zu Diegel 486. Westeregeln 4, 8, 9, 11, 12, 19, 21, 22, 47, 63, **64,** 90, 93, 96, 109, 110, 112, 128, 138, 149, 158, 192, 238, 252, 352, 371, **454**, 455, 462. Continental - Diamond -Rock - Boring Company limited 10, 309. Cooke 417. Coppet 286. Cotta, v. 74, 260. Courl bei Ramen 177. Courrières 101, 377, 410. Criquelion = Huraut 338. Croix bei Lille 396, 410, 415, 431. Croll 344. Crootes 223. Culmiz 451. Cuno, E. u. P. Wittjen 416. Cunrau 475, 481, 488, 489. . Czernowik 73.

D.

Dahme 481. Dalton 409. Dancer 318, 319. Danske Hedeselskabet 488. Edelmann u. Co. 108. **Darlington** 401. Darmstadt 481. Darwin 473. Daubrée 20, 69, 441. Daude 46. Davenstedt 6. Davis, G. E. 414. Davy 439. Deide, H. 392. Des Cloizeaux 35, 40. Desfosses 321. Deimer 483. Deutsches Zollgebiet 87. Deutschland 99, 101, 104, Ems-Jahde-Canal 490.

410, 420, 438, 450, 477, 488, 491, j. auch im Bor= wort. Deville 311. Dibbits 409. Dietrich 465. Dietrich, de u. Co. 339. Ditte 264. Dittmar u. Roscoe 392. Dniefter 74. Döbereiner, J. 28. 234. Dömit 6. Dorvault 332, 336, 338. Douglas 9, 12, 108, 143, **349, 353, 354, 357, 358,** 366, 451, j. auch Leopolds= bütte. Douglashall, j. Consol. Alfalimerte zu Westeregeln. Drechsler, G. 486. Dregden 312, 413. Ordmling 475, 489. Dubrunfaut 100. Duhamel 409. Dumas 441. Dürrenberg 4. Dürre, Mag 410. Dundonald 271. Dunlop 428. Dunftale u. Cobley 311. Dupré 107, 150. Dupré u. Hake 350, 351, 353, 364.

Œ.

Dug 177.

Eaft - Jarrow 391. Eder 336. Egells 289. Egeln 8, 11, 63. Eichhorn 476. Einergraben, dem. Fabrik **410.** Eisleben 107. Elbe 316, 317. Elbeuf 101. Eldena 478. Elmen 11. Eltonsee 56. Ems 488, 490. 219, 276, 319, 377, 384, Ems: Bechta: Canal 490.

Engel, R. 102, 315, 415. England 72, 99, 100, 104, 114, 269, 275, 276, 310, Frederting 337, 338. 386, 401, 412, 457, 470, Freiberg i. S. 350, 379. 477, 491, s. auch im Bor: Fremh 223. wort. Erdemengers 312. Erdmann 467. Erfurt 5, 6, 7, 59. Erlangen 222. Ermsleben 7. Eschelmann, G. 284. Esmeraldatreis 441. Eubda 415. Europa 219.

F.

Fahrenheit 121. Fallstein, großer 8. Faust 336. Fehling 341. Ferber, C. 352. Fidentscher, Fr. Chr. 325. Fiedler 193, 197. Figge, Aug. u. Ab. Bogi 374, 412. Filfinger 444, 446, 447. Fintener 19, 228. Firnhaber u. Brandes 440. Fife, Q. 475. Fittbogen 481. Fleischer, E. 224. Fleischer, M. 489. Fleigner 340. Följce 106, 107. Förderstedt 107, 177. Foetterle 260. Fordhammer 441. Francisco, St. 441. Frank, Ad. 44, 77, 105, 108, Godin u. Hasenclever 315. 110, 114, 175, 195, 224, Göbel 46, 56. 247, 254, 260, 261, 289, Goride 108. 292, 301, 302, 304, 310, Göttingen 486. 311, 319, 321, 322, 326, Goldenberg 417. 329, 332, 333, 337, 348, Gommern 7. 451, 484, 488. Frank, A., Patentirte Ralis Goslar 378, 405, 442. fabrit 106, 108, 142, 145, Goffage 394. 167, 201, 204, 211, 283, Graham 29. 291, 323, 325, 452, 454. Grandeau 476. Franken 6. Frankenfeld 451. Franfreich 54, 99, 101, 104, Gröbzig 7.

112, 114, 160, 220, 319, Groningen 488.

320, 410, 487, 491, s. auch Großbritannien 99. im Vorwort. Fresenius 231, 232, 236. Freundt 336. Freydier=Dubreul 275. Friedrichshall 286. Friedrichshütte, cem. Fabrik 108. Frdlig u. Freitag 107. Frohje 177. Fühling 481.

G. Gange 79. Galizien 6. Gateshead 390. Gaulard 238. Gay=Laffac 117, 122, 123, 227, 287, 348, 416, 439. Hadel 8. Weber 409. Beinig 40. Gent 377. Gerlach 119, 120, 121, 271, Hager 226, 335, 340, 341, 286, 288, 306, 348, 408. Gepger 337. Gepfir 69. Gibraltar, Meerenge v. 56. Giesemann 107. Giegen 428. Gilbert, H. 448. Gilbert u. Lawes 483. Gilchrift, Thomas 311, 313, Hallstadt 28, 30, 46, 81. 416. Giraud 54. Girault 336. Glauber, Rud. 286. Gorman 303. Greifsmald 6. Gripeloven 338.

Groth, P. 44, 47. Groufilliers, H. de 415. Grouben 451. Gruneberg, &. 54, 255, 272, **286**, **349**, **351**, **352**, **359**, 366, 367, 451. Grüneberg, R. 151, 207, **351, 353, 354, 359.** Grundmann 212. Gruson 138, 253, 458. Güften 10. Guibal 84. Guignet 449. Gundelach, C. 428. Gundelach, C. u. G. Rerner **271**. Guilt 311. **Guyard** 449.

Ş.

Hadmersleben 8, 9, 12, 59. Haën, E. de 340, 442, 447. hanigsen 6. 401, 449. haidinger 46. Hafe 353, 364. Pate u. Dupré 350, 351, 364. Hall 72. halla 2. Halle a. S. 2, 105. Halloren 2. haloin halein 2. Hamburg 106, 339, 442, 477, 478**, 4**79. Hammerbacher 30, 33, 35, **36**, **40**, **43**, **44**, **22**2. Handworterbuch der Chemie 440. Hannover 6, 150, 442. Sanfe, Efche u. Co. 108, 246. Harburg 100, 111, 154, 213, **478**, **479**. Harburg = Staffurt, demijde Fabrik 107, 111, 213. haren = Rütenbroter Canal **490**. Hargreaves 377, 413. Harpe, de la 349. Hart 341. Hartmann 336.

Harz 5, 7, 58, 77. Bajenclever u. Godin 315. Hauer, R. v. 46, 72, 260, 364. Hedlingen 3, 108, 148, 193, 194, 275, 320, 332. Beiden 476. Heink 29, 37. Helbig u. Schaffner 311. Hell u. St'hamer 442. Henner u. v. Hohenhaufen 336. Hensgen, C. 394. Herdecke 322. Hermann 108, 133, 321, 410. Heteborn 8. Herham 401. Heydt=Schacht 9, 84, 130. Hildesheim 475. Hilger 401. Hinge 47. Hitchcock 51. Hofmann, A. W. 322, 324, Rämmerer 331. 415, 488. Hogarth u. Lannoy 66, 67, Sohenhaufen, v. u. Henner 336. Holland 488, 491. Holoscow 76. Holton 340. Homberg 439. Hoppe=Seyler 58, 365. Horn 107, 320. Houg 465. Hugo 110, 150, 215, 242, Kanser, A. 303, 413. 349, 350, 352, 353, 354, Referstein, Chr. 2. 368, 369, 442, 444. Humboldt, A. v. 58, 477.

3 (i).

Hurter u. Caren 303.

Hunt, T. 311.

Hunter, 414.

Hurter 427.

Hun 5, 8, 114.

Indien 219, 472. Inowrazlaw 5, 6. Internationaler Bacuum= Eismaschinenverein 375. Inge 153. Jidl 46. Island 69. Italien 99, 491.

3 (j).

Jacobi 283. Jannajch, O. 325, 442, 449. Jena 418, 449, 469. Jena, Held u. Winterfeld 108. Jena u. Winterfeld 108. Jessenit 6, 13. Johannisseld 7. Johnson 28. Joly 449. Jones u. Walfh 388, 391, **403.** Jones, William u. Co. 275, **276**, **278**, **279**, **377**, **378**. Joulin, L. 99. Joulis 471.

R.

Raliwerke Ajchersleben, siehe Ascherslebener Raliwerte. Ralf 106, 410, j. a. Röln. Ralusz 32, 48, 72, 73, 77, 78, 260, 350, 363. **R**anawha 319. Rarabugas 56. Karlsbad 67. Karpaien 58, 72, 74, 77. Parsten 4, 36, 40, 117, 347. Raspisches Meer 56, 64. Rattegat 343. Relley u. Weigel 303. Renngott 28. Reora 79. Rerner, G. 371. Kerner, G. u. C. Gundelach Lanquetin 311, 313. 271. Revel u. Lude 108, 109, 246, **248**, **368**, **442**. Riefel, Gebr. u. Co. 108. Riefel, Fr. R. 108, 249, 252. Riefel u. Lude 108. Riek, C. 108, 111. Rirchhoff u. Bunfen 223. Rirwan 117. Rigling, R. 489. Rleinafien 442. Kling, Friedr. 322. Knab, D. C. 416.

Anightley u. Page 123, 347. Rnop, W. 466, 471, 472, 481. Köln 100, 101, 106, 377, 395, 442. König, A. 489. Rönig, &. 49. Königsaue 8. Röppen, 109, 194. Körting, Gebr. 150. Rolbe 226. Rolb, 3. 120, 378, 392, 430. Ronina, L. de 223, 232, 341, 403. **Ropp** 117, 273, 305, 344, 375, 406, 412. Rorndorff 108, 157, 249, 252, 295, 296, 309, 314, 442, 447. Rorntammer Europas 56. Rote 2. **Rrause**, **G**. 47, 242, 301, 302, 443, 444. Araut 225, 316, 317. Rremers 286, 335, 393. Areuznach 319. **Aripp**, **D**. 72, 73, 260. Krug v. Ridda 32, 105, 106. Rudelsti 302. Rühn, G. 475. Rühn, J. 481, 487. Rüsel, 28. 150, 327. Rulmit, C. 106. Runheim u. Co. 410.

L.

La Ferté sous Jouarre 457. Langbein, A. 109, 149, 199, 215, 316. Langbein, G. 336. Lannoy u. Hogarih 66, 67, 69. Larkin 391. Laubheimer 464. Laublingen 12. Laugier 116. Lawes 477. Lawes u. Gilbert 483. Leblanc, Nicolas 409, 410, 411, 418, 419. Le Havre 102. Lehman 161. Leirens, Jules 377, 378. Leipzig 128. Leisler, L. 321.

Leisler u. Townsend 107, Lunge, G. 54, 322, 378, 381, Mittelmeer 52, 56. 111, 139, 141, 142, 171, 194, 211, 291, 454. Lemberg 73, 79. Lengerke, b. u. Mengel 478. Leopold 29. Leopoldshall 1, 111. Leopoldshaller Salzwerk 9, Macard, E. 488. 42, 43, 46, 65, 82, 84, 85, 89, 90, 92, 95, 110, Madras 100. 112, 130, 244, 457, 460. Marcel 33. Leopoldshütte von Douglas Märder 455, 481, 485. **451**. Leroy 191. Reslie 289. Lestelle 427. Leyden 489. Lieber, R. 413. Liebig 33, 336, 338, 451, Malherbe 412. **466**, **477**. Liebscher 487. Liegnig 451. Lindemann, G. 269. Lindemann, G. u. Co. 107, March, E. Sohne 325. 111, 146, 266. Lisbet 83. Lift vor Hannover 340. Löderburg 9. Ldfaß, J. Fr. 352, 363. Lofak, R. F. 106, 107, 109, **452.** Loewel 286, 287. Löwig, L. 818, 332, 414. Löwig, C. A. u. R. Schmalz **303.** Löwig, Fr. 413. Löwig u. Co. 303. Loges 311. Lomnisza 74. London 72, 337, 442. Lojh 410. Loffen 46, 77. Loffen, chem. Fabrit 108. Lothringen 8. Ludwig, H. 37, 40, 67, 472 **476.** Ludwig II., Salzwerf 10, 12, 96, 108, 110, 111, 112, 130, 491. Lübtheen 6. Lüde, F. S. 108, 452. Lüneburg 6, 37, 39, 41. Lund 342.

Lunge, G. u. Jat. Schmid 406. Mond 437. Lupin 481, 487.

M.

12, 16, 17, 18, 19, 31, Mactear 377, 389, 394, 403, 404, 420, 425, 438. 108, 143, 145, 349, 354, Magdeburg 7, 106, 193, 316, **4**10. Magdeburg Harzer Beden 7, 58. Magnum sal 73. Maigatter, Green u. Co. 108, 111, 237, 238. Maman 81. Mannheim 442. Mansfeld 378. ManteuffelsShacht 9, 84. Marcand 4. Margueritte, 255. Margulies 73, 74. Maria:Grube 177. Marignac 448. Marfeille 378. Majon = City 319. Maumené u. Rogelet 101. Mayer, A. 466. Mayominen 79. Medlenburg 5, 13, 114. Mehler, G. 136. Mehner, G. 11, 15. Mengel u. v. Lengerte 478. Reuhof 451. Merle 54, 286. Metherie, de la 409. Meyer, E. 352. Michels 106, 198, 199, 251, Reufalzwerk 319. 444, 463. Middelsborough od. Middles= bro-on-Tees 275, 377, 457. Miller 331. Miller, H. v. u. C. Opl 438. Minden, 319. Mineral-salts-Production Revada 93, 441, 447. a. Moorlands-Reclama- Rewcaftle 177, 390, 401. tion - Company - limited Rem-Port 319, 320.

11.

389, 412, 419, 426, 427. Mohr 59, 224, 232, 336, 337. Moore, G. 441. Morgen 486. Morgenstern 283. Motte, Fidele 458. Wügeln 413. Mühlingen, Gr. 108, 177. Müller, F. 107, 111, 133, **149**, 167, 225, 275, 291, 293, 299, 302, 349, 350, 357, 374. Müller, F. A. Rob. u. Co. 108, 111, 320, 327. Müller, Hans 353, 374. Müller u. Allihn 108, 111. Münfter 69. Müng, A. u. E. Aubin 466. Müng, A. u. Th. Schlöfing 471. Mulder 117, 273, 345, 348, 349, 407.

N.

Racterstädt 177. Rägeli 471. Mahnsen, Wt. 352, 363. Mancy 416. **Xatrona** 319. Rauheim 225. Raumann 40. Reimte, Th. 194. Regler 483. Rette, Faulwasser u. Co. 108, **111, 140, 161, 171,** 172. Reuglück 107. Reuhaus a. E. 6. Reuleopoldshall 108. Reumann 286. Reundorf 1, 108. 313, 321, 348, 368, 369, Reuftaffurter Salzwerf 9, 10, **12, 19, 83, 84, 90,** 91, 92, 93, 96, 110, 111, 128, **130**, **136**, **152**, **159**, 189, 192, 193, 205, 216, 237, **238**, **350**, **360**, **451**, 457, **462**.

Ridlès 331.

Riederbronn 339. Robbe 467, 473. Rouner, C. 38, 41, 100. Rorbafrika 409. Mordamerika 81, 273, 491, j. auch im Vorwort. Rorddeutschland 6, 81. Nordengland 401. Rordfrankreich 279. Rordhausen 289. Mordsee 6, 51. Rorwegen 104.

D.

Ochsenius, C. 15, 19, 20, 21, 28, 47, 49, 57, 62. Ocel 451. Odessa 2. Desterreich 72, 491. Destrich 188. Ohio 319, 320. Olbia 2. Oldenburg 488. Oldham 7, 80. Oliver u. Allan 284. Olvenstedt 7. Omaha 273. Opl, C. u. H. v. Miller 438. Orleans, Herzog v. 409. Droomiahsee 50, 51. Ortlieb, 3. 102, 396, 410, Poggiale 117, 407, 440. **4**15, **4**31. Osnabrück 488. Deften 33. Offindien 79. Offfriegland 488. Oftgalizien 72. Ostsee 6, 51, 343. Ottynia 76.

Dudemans 274, 306.

Badé u. Arnaud 465. Bage u. Anightley 123, 347. Pallenberg, Jos. 140. Page 273. Papenburg 475. Paris 332, 449. Parkersburg 319. Parnell u. Simpson 438. Bajdleben, R1. 7, 58. Pasteur 471. Patera, Ad. 284.

Paul u. Falt 108. Papen 329. Bechinen, A. R. u. Co. 54, 301, 425. Pécinen u. Weldon 314, 425. Pegu 100. Peine 5. Peifen, Ober= u. Unter= 11,12. Pennsylvanien 319. Benticab 79. Perfien 51, 81. Peru 441, 477. Peters, W. 474, 476, 488. Peterson, H. 66. \$faff 51. Pfanne, Pfanner 2.

Pfeiffer, Emil 2, 20, 24, 27, 38, 44, 57, 62, 63, 64, 65, 71, 72, 78, 130, 192, 195, 197, 229, 240, 245, 304, 376, 40**2**, 412, 419, 451, **471, 481, 491.** Philipp 318. Philippi u. Speier 106. Biccard 196, 301.

Pia 260, 363. Pidering 285. Pierre 318. Pincus 450. Pinno 42. Pittsburg 319.

Pohl 225. Polsborff u. Wiegmann 466.

Pomeroy 319. Pommerensdorf, 377, 410. Pongowski 412. Ponjard 423. Popp 469. Popp, D. 67.

Portion 54. Portugal 470.

Potofi, Graf 74. Precht, H. 19, 21, 27, 32, Rhenania 216. 36, 39, 40, 60, 62, 91, Rhonedelta 54. 98, 111, 124, 125, 126, Rhonemundung 101. 127, 149, 152, 192, 205, Richter=Windhausen 289. 216, 218, 223, 224, 226, 228, 230, 233, 234, 235, 236, 271, 315, 316, 348,

350, 352, 353, 360, 363, 364, 372, 373, 411, 435, 457, 491.

Precht, H. u. F. Rötiger **435.**

Precht, H. u. P. Wittjen 28, 29, 345, 346, 347. Preußen 9, 349. Preußisches, Röniglich. Salzwerk, s. Staßfurter Salz= werk. Prieftley 465. Priege 10, 15, 65. Pringsheim 471. Proctor u. Ryland 477. Püllna 68. Pust 316. Pypers 338. Pyrenaen 58.

Q.

Duinde 318.

R.

Hamdohr 313. Rammelsberg 27, 35, 105, 407. Ramon de Luna 270. Rath, G. vom 47. Rathmannsdorf 8, 12. Rawes 438. Regnault 51, 117, 285, 305, 318, 343, **344**, 406. Reichardt, E. 15, 16, 20, 29, 30, 34, 40, 43, 44, 45, **46**, **47**, 105, 331, **4**69. Reich 331. Reiche, H. v. 191. Reinhardt 311. Reiset 486. Reuning 451. Reuf 72, 78. Rheims 101. Rheinau 442. Rheinisch westfälisches Schies fergebirge 77. Riebeck 9. Riemann 312. Rimpau 481, 484, 488. Rio-Tinto-Gesellschaft 378. Rippoltsau 67. Rocours 303. Röhrede 329.

Römer 436.

Röttger, F. u. H. Precht 435. Roger, **G**. 457. Rohde, D. 478. Rohde, W. 242. Rollog, St. 428. Roscoe u. Dittmar 392. Mose, G. 36, 58. Rose, H. 27, 33, 34, 73, 105, 225, 341. Rosenau 322. Rosenthal, G. 313. Rosenthal u. Condy 414. Roth, Carl 341. Rothenförde 8, 13. Rothicild, E. 322. Rowell, R. A. 311. Rudorff 122, 123, 273, 275, 286, 347. Rümpler, A. 41, 313, 455. Rumpf 32. Runkel, Martin u. Co. 442. Rußland 6, 100, 477, 491.

5,

Saale 316. Sacch 45. Sags 466, 467. Sachje, Esche u. Co. 108. Saidloug 68. Salındres 51. Salm = Horstmar 466. Salzderhelden 5. Salzungen 2. Sarau 106. Sarmatisches Meer 55. Saffo 441. Sauerbren, 3. 136, 160, 175, 213, 215. Sauffure, de 465, 467. Shachnow u. Wolff 108, 111. Schäffer u. Budenberg 300. Schäppi 427. Schäzell 105. Schaffner 437. Schaffner-Helbig 311, 438. Schalte, dem. Fabrit 410. Scheele 286, 416. Scheibler 283, 313. Schering, E., chem. Fabrik Shank 207, 228, 428. 337, 340. Scheufelen 331. Scheurer-Reftner 419, 429. Schiele 437.

Schiff 119, 122, 274, 288, 349. Siegrift 467. Schleiden 56. Schlefien 106, 322. Schlösing, Th. 225, 314, 466, Siermann 413. 471, 483. Schlösing, Th. u. A. Münk Sievers u. Co. 257. 471. Schmalz, R. u. C. A. Löwig Sigrift u. Co. 106. 303. Schmid, Jak. u. G. Lunge 406. Schmidt, Eug. 109, 145, 149, 192, 252, 295, 354. Schmidt, W. 469. Schmidtborn 366, 367. Schmidtmann 14, 350. Schmidtmannshall, f. Afchers= lebener Raliwerke. Shonach, J. 124, 125. Schönaich = Carolath, Prinz 86, 289, 290, 292. Schöne 43, 45. Schonebeder dem. Fabrit (Ralifabrit) 108. Schonebecker dem. (Hermann) 133, 319, 320, 321, 410. Schönebecker Saline u. Salz= vorkommen 8, 11, 81, 85. Schottland 491. Schrader, C. 255, 354. Schrader 10, 15. Schramm, J. 79. Schreiber 114. Shübler 473. Shüller 285. Shüg u. Hertel 163. Schulze, B. 38, 40, 64, 79, 140, 145, 161, 262, 444, **446.** Shulz-Lupit 481, 487. Schwarz, H. 283, 348, 350, 363, 364, 365, 373. Schweden 100, 104. Segeberg 5. Segner 149, 396. Seines und MarnesDepartes ment 457. Sennebier 465. Seubert 232.

Sepfert 489.

Siebert 29.

Sieglig 7.

Shell Mound 273.

Siebel u. Söhne 107.

Siemens u. Halste 83. Siemens, 28. 415. Sierra Revada 444. Siewert 33, 37. Silvius de la Boë 49, 116. Simmering 74, 77. Simpson u. Parnell 438. Simony 146. Siwfa 74. Sleffor 319. Smith, E. 449. Société anonyme lorrraine industrielle 416. Société anonyme pour la fabrication de la potasse 109. Solvay, Erneft 11, 12, 114, 314. Sorby 28. Fabrik Sorel 311. Spanien 100. Spiegelberg u. Wittjen 317. Sprenger, M. 353, 373. Stade 488. Stads - Canal 490. Stadtoldendorf 322. Städeler 332. Stanley 417. Stahl 409. Stas 318. Staffurt 1, 2, 3, 4, 60. Staffurter dem. Fabrit, borm. Borfter u. Grunc: berg 107, 111, 220, 275, 297, 304, 310, 315, 320, 359, 377, 385, 410, 451, 454, 458. Staffurter Salzwert 3, 4, 12, 14, 50, 60, 82, 84, 85, 87, 91, 94, 105, 110, 112, 130, 227, 259, 457, 490. Staute, Q. 25, 42. Steinbed 16, 37. Stein, Rieg u. Dechendt 108. Stein u. Rieg 108. Sterneborg, J. H. 488. Stettin 369, 410, 431. Stilles Meer 51. Stolba 232, 440. Stollberg 216. Strohmeger 42.

Stromeyer 154, 198.
Struptow 76.
Struve, Fr. Ab. 67, 476.
Subenburg 106, 107.
Subeten 77.
Südamerifa 409.
Südamerifa 409.
Südrufland 161.
Südrufland 273.
Sülze 10.
Süpplingen 7.
Süvern 310.
Swan 238.
Sprafus 319.

T.

Tarentum 319. Tarthun 8, 9. Tedesco, A. 413. Tennesseefluß 273. Teplit 67. Tessié du Motay 283. Thénard 416, 439. Thévenot 336. Thibet 441. Thiede, Thiederhall 5, 8, 114. Thiemann u. Förster 108. Thomas Gildrift 311, 313, 416. Thomsen 285. Thörl u. Heidtmann 107. Thorn 275, 285. Thorpe 318. Thüringen 2, 36, 322. Thuringerwald 58. Tiflis 284. Tilghman 311, 413. Tilloy, Délaune u. Co. 101, 102, 377. Todtes Meer 50, 51. Toledo 270, 284. Tostana 442. Townsend, 30f. 129, 178, 283, 310, 314, 374. Trapezunt 442. Treuiler, C. 477. Treutler:Scherzer 451. Tjaaptschatschi 56. Tichermak 30, 31, 32, 46, 48, 73, 79, 81. Tichörtner, Heinr. 322. Turkestan 441. Turner 336. Twaddle 121.

u.

Uler 230, 233. Ungarn 488. Ungerer 414. Unseburg 490. Upmann 265. Ural 56. Usiglio 52. Utorop 76.

B.

Bacuum : Eismaschinenverein, internationaler 375. Bapart 84, 457. Belpte 322. Benema, G. A. 489. Berein Gem. Fabriken zu Mannheim 438. Bereinigte dem. Fabriken zu Leopoldshall 108, 111, 151, **164**, 192, **2**07, 275, 276, 292, 293, 302, 312, 314, 320, 349, 350, 353, 357, **374, 452, 462.** Bereinigte Staaten v. Rords amerika 81, 273, 491, siehe auch im Borwort. Verkaufssyndicat der Chlor= faliumfähriken 112, 220. Bester u. Co. 108. Besub 116, 344. Bienenburg 5, 8, 114. Bincent, Camille 410, 412. Völder 475. Vogt, Ad. u. Aug. Figge 374, 412. Volger .40. Borfter u. Grüneberg 101, 106, 108, 111, 142, 143, 163, 198, 251, 253, 255, Winningen 10. 269, 275, 276, 289, 291, 321, 350, 354, 358, 366, 367, 368, 377, 391, 395, 400, 403, 410, 413, 418, 437, 442, 451, 454. Vortmann 342.

33.

Wolga 56.

Wouheim 417.

Wadenrober 316. Wage 331.

Wagner, Paul 458, 464, 480, 481, 485, 486. Wagner, Rud. v. 312, 332, 416. **28**alsh u. Jones 388, 391, **4**03. Wangerooge 319. Ward, D. 72. Warth, 81. **Watt**, C. 417. Weber, R. 235. Weende 475. Wegelin u. Hübner 313. Weigel u. Relly 303. Weiste 470. Weiß 23. 28eldon 314, 411, 412, 425. Weldon u. Bechinen 314, 425. Wendler, C. 336. Wernich 332. West 229. Westeregeln 4, 8, siehe auch Consolidirte Alfaliwerte zu Westeregeln. Westfalen 322, 410. Westvirginien 319. Wetter a. Ruhr 322. Wetterau 6. Wibel, F. 255. Wide, Wilh. 488. Wiederstedt 7, 8. Wiegmann u. Polsdorff 466. Wieliczka 21, 72, 73, 78. Wien 55, 74, 77, 417. Wigg, Ch. 399. Wildenstein 233. Wilhelmshafen 490. Windakiewicz 74, 260. Windhausen 289, 375. Winkler, Cl. 350, 363. Winkler, Mag 107, 149, 167. Wittjen, B. u. E. Cuno 416. Wittjen u. Precht 28, 29, 345, 346, 347. Wittjen u. Spiegelberg 317. Wöllner 100. Wohlsdorf 7, 8. Wolfenbüttel 5, 8. Wolff, E. 478.

Namenregister.

Wollny 471. Wolters, J. 284. Woulff 324, 394. Wüllner 122. Büniche, Ad. 249, 252, 269, 276, 315, 370, 371. Buniche und Göring 108, 109, 246, 249, 252, 350, 369, 370. Wüstenhagen u. Co. 108, Zepharovich 23, 32. 111, 148, 164, 193, 194, Berenner 449.

197, 275, 276, 278, 280, Ziervogel 292. 282, 320, 323, 332, 334. Ziervogel u. Tuchen 107, Wurzen 163. Wynne 80.

108, 211, 246, 248, 291, 292, 349, 442. 3immer u. Co. 107, 109, 111, 161. 3immermann, C. 478. Binken 43, 44, 47. Budichwerdt 41. Zwidau 325.

3.

Beise 234.

Nachtrag.

Der Seite 5 und 11 erwähnte, zur Ausbeutung des bei Vienenburg ers bohrten Kalisalzvorkommens niedergebrachte Schacht hat in der zweiten Hälfte des Jahres 1886 die Kalisalze in ähnlicher Ausbildung wie bei Staßfurt ersreicht. Die dortige Gewerkschaft ist in die Convention der bereits bestehenden Kalisalzschächte eingetreten und an der Gesammt Carnallitsörderung dis zum 30. Juni 1887 mit 4 Procent, von da ab dis zum 1. December 1888 mit 4,8 Procent betheiligt worden. Die Errichtung eigener Fabriken zur Versarbeitung der Kalisalze ist in Aussicht genommen.

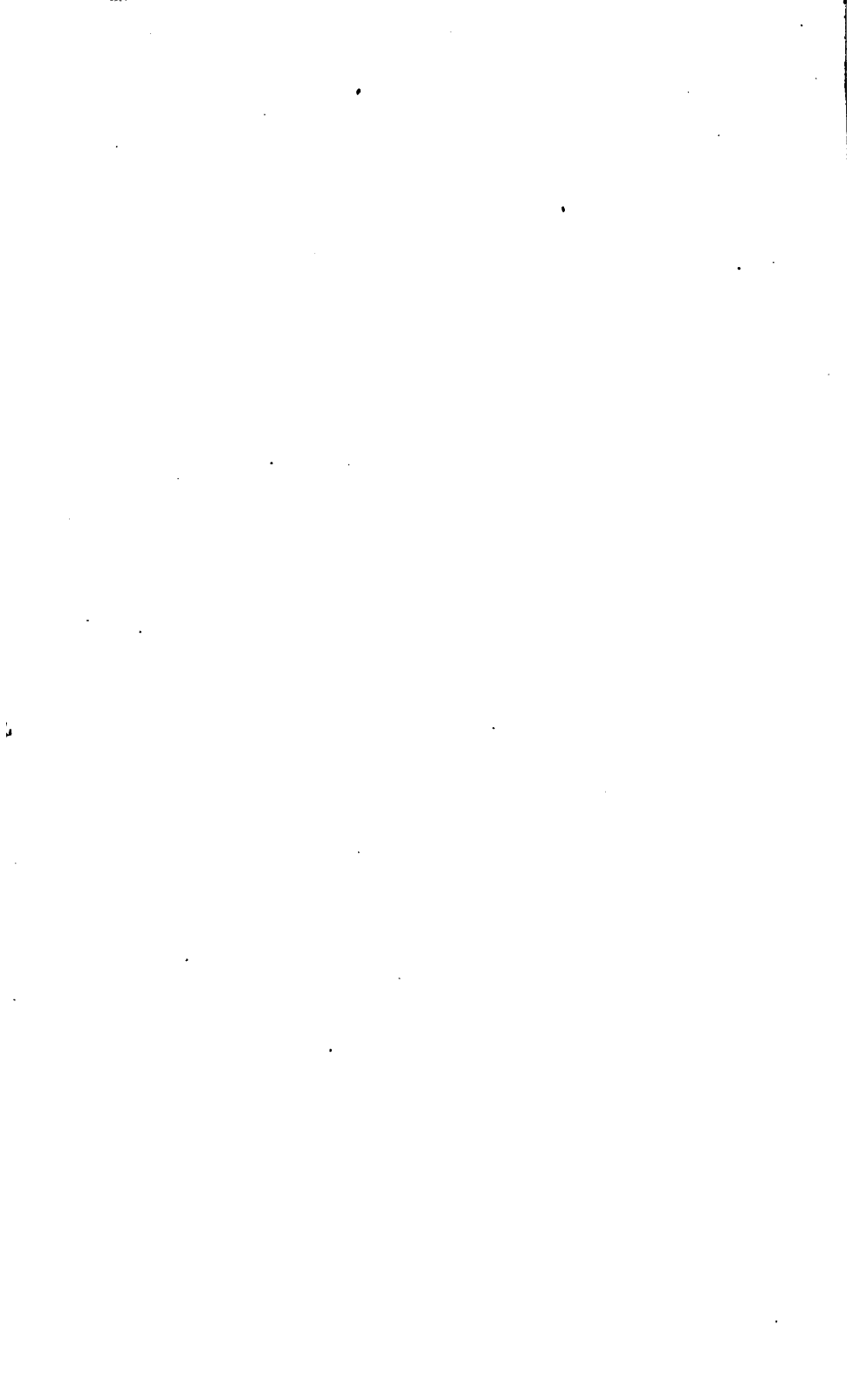
Die preußische Regierung hat inzwischen auch bei Offleben die Gegenwart des Salzlagers durch ein Bohrloch constatirt.

Im Ascherslebener Schacht hat die Schicht zugedrungenen Wassers bedeutend an Tiefe zugenommen, nachdem durch den Versuch des Leerpumpens die bereits verschlämmte Zutrittsstelle neu geöffnet und erweitert worden war. In Folge dessen beabsichtigt man den neuen Schacht weiter ab, als er jetzt in Angriff genommen war, in der Richtung nach Güsten hinzulegen.

Berichtigungen.

```
Seite 33, Zeile 12 v. oben lies Deften ftatt v. Often.
                 6 v. unten macht die dritte Addition (unter "weißem") 100,100 statt
      33,
                         100,000.
      41,
                16 v. unten lies 38,89 statt 39,89.
                 9 v. oben lies Schägellit ftatt Schägelit.
      48,
      89,
                19 v. oben lics 58,5 statt 85,5.
                 2 v. oben lies S. 32 und 461 statt S. 63.
      93,
                21 v. oben lies Andrae & Gr. statt Andra & Gr.
     108,
                17 v. oben lies decrepitiren ftatt decrepetiren.
     117,
                 8 v. unten lies gehalten ift ftatt gehalten wird.
     164,
                 6 v. unten lies daher immer geräumig ftatt daher etwas geräumig.
     170,
                13 v. oben lies so wurde sie statt so wurde es.
     175,
                17 v. oben lies 51,50 ftatt 53,50.
     210,
                12 v. oben lies allmälig statt allmählich.
     216,
                 4 v. oben lies
     217,
                 3 v. oben lies 378 ftatt 377.
     249,
                 6 v. unten lies Calorifère statt Calorifèrn.
     280,
                 8 v. oben lies Schwefeljäureanhydrid statt Schwefeljäureanhydrit.
     284,
                20 v. unten lies (1876) 865 statt (187) 6865.
     285,
     286,
                 5 v. unten lies Althans statt Althaus.
                 4 v. oben lies 375 statt 365.
     290,
                 7 v. unten (ohne die Fugn.) lies bringen statt bringt.
     303,
                18 v. unten lies vorhandenen ftatt vorhandenc.
     304,
                 7 v. oben (Columne I) der Tabelle, lies 0,89 statt 0,80.
     317,
                 1 v. unten (
                                     VI)
                                                          68,49 statt 67,99.
     317,
                                                          403,68 ftatt 403,74.
                 1 v. unten (
                                    VII)
     317,
                18 v. oben lies Kaliumbisulfat statt Kaliumbisulfat.
     343,
                12 v. oben lies Pommerensdorf statt Pommerensdorff.
     377,
                 5 und 13 von oben lies Groufilliers statt Groufiliers.
     415,
                15 v. oben lies C28H6O16 + 4HO statt C28H6O12 + 4HO.
     471,
```

Seite 63 in der Seitenüberschrift lies "Rogensteinsattels" statt Regensteinsattels.









. • .

